

سطربه سطرميكرو طبقه بندى شده



۸۷۴ سئوال شناسنامه دار با پاسخ تشریحی سئوالات دستیاری و پرانترنی تا میان دوره آبان ۱۴۰۰

گردآورنده: دکتر کامران احمدی

احمدى، كامران ، گردآورنده سرشناسه

عنوان ونام يديدآور سطربه سطرميكروطبقه بندى شده پاتولوژى: ۸۷۴ سئوال شناسنامه داربا پاسخ تشريحى /

گردآورنده کامران احمدی.

مشخصات نش تهران: فرهنگ فردا، ۱۳۹۹.

٣٣۶ ص .: مصور (رنگی) ، جدول (رنگی) ، نمودار (رنگی) . مشخصات ظاهري

۱۹۵۰۰۰۰ ریال: ۲۷۰-۲۲۰-۹۲۸ فروست

آزمون های تمرینی = Question Bank. کتاب های دوست داشتنی.

وضعيت فهرست نويسي بادداشت

كتَّاب حاضر برگرفته از كتاب " Robbins basic pathology, 10th. ed, c2017" تاليف ويني کومار، ابول. ک عباس، جانسی استراست.

آسیب شناسی -- آزمون ها و تمرین ها

موضوع Pathology -- Examinations, questions, etc موضوع

آسیب شناسی -- راهنمای آموزشی (عالی)

Pathology -- Study and teaching (Higher)

شناسنامه افزوده کومار، وینی، ۱۹۴۴ - م. Kumar, Vinay، استر، جان سی. Aster, Jon C.

رده بندی کنگره 8181.Y رده بندی دیویی

شماره کتابشناسی مل 1116931



www.kaci.ir

موضوع

عنوان: سطر به سطر میکروطبقه بندی شده پاتولوژی

گردآورنده: دکتر کامران احمدی

ناشر: فرهنگ فردا

حروفچینی: مهری آتشرزان

صفحه آرایی: مهری آتش رزان

ليتوگرافي: منصور

چاپ و صحافی؛ منصور

نوبت چاپ: اول- زمستان ۱۴۰۰

تيراژ ١٠٠٠ جلد

بهاء ۱۹۵۰۰۰ تومان

شانک: ۰-۲۷۰-۲۷۰ های

نشانی: خیآبان سهروردی شمالی بالاترازچهارراه مطهری کوچه تهمتن پاک ۷ انتشارات فرهنگ فردا

تلفن: ۲۲۱-۵۸۸-۸۳۶۳۸۸۸۸ د ۸۸۷۵۲۷۷۸ - ۲۱۳۹۵۷۸۸

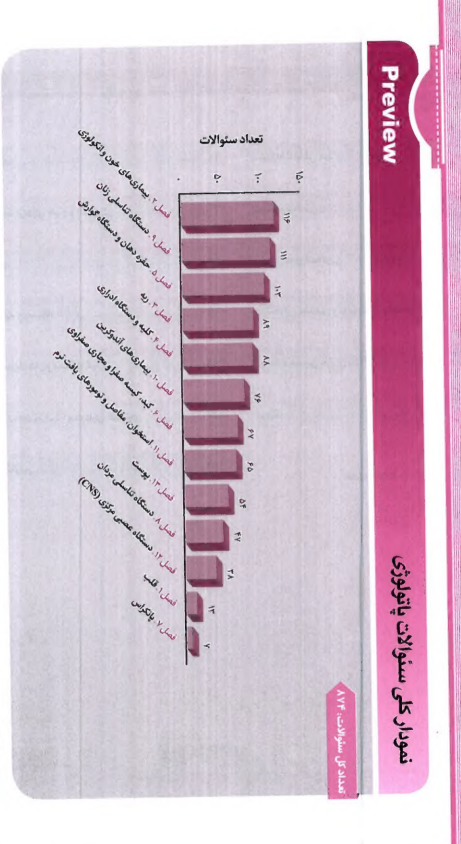
هر گونه برداشت از مطالب این کتاب منوط به اجازه رسمی از دکتر کامران احمدی میباشد.

[■] کلیه حقوق مادی و معنوی این کتاب منحصراً متعلق به دکتر کامران احمدی است؛ لذا هرگونه کپی، تکثیر و استفاده از این کتأب به غیر از فقط یک نفر خریدار علاوه بر پیگرد قانونی، از نظر شرعی نیز با عدم رضایت مؤلف همراه می باشد.

فهرست

V- 90		
\AY	دستگاه تناسلی مردان	1
T w. A	9	
۲۰۵	دستگاه تناسلی زنان	V
L	Do	
YFY	بیماریهای آندوکرین	۵۶
4		
رم۲۷۶	استخوان، مفاصل و تومورهای بافت ن	٩٢
	J.B.	
٣٠٥	دستگاه عصبی مرکزی (CNS)	144
	Ula	1
٣١٨	پوست	اویا۱۵۶

	1
1	قلبقلب
	P
V	بیماریهای خون و انکولوژی
5 5	lis
۵۶	ريه
	(P
٩٢	کلیه و دستگاه ادراری
e.	(3)
WY	حفره دهان و دستگاه گوارش
	9
109	کبد، کیسه صفرا و مجاری صفراوی
1 11 11	W
5 A 500	





آزمونهاي آئلاين

مؤسسه فرهنگی انتشاراتی دکتر کامران احمدی از سال ۱۳۹۹ و سپس هر ساله اقدام به برگزاری آزمونهای اینترنتی آنلاین با کیفیت بسیار بالا میکند.

ویژگیهای منحصر به فرد این آزمونها به قرار زیر است:





پراکندگی سئوالات از مباحث مهم براساس آنالیز آماری



هر آزمون ، ترکیبی از سئوالات آسان، متوسط و دشوار بوده ، اگرچه تأکید بر روی سئوالات متوسط می باشد.



پاسخ تشریحی به سئوالات پس از هر آزمون

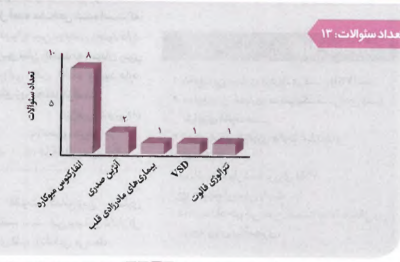


گزارشی از وضعیت هر داوطلب (شامل تعداد و درصد سئوالات غلط ، صحیح و نزده)

برای اطلاعات بیشتر و تاریغ و مفاد هر آزمون به سایت مؤسسه www.kaci.ir مرامعه کنید.



Preview



بیماریهای مادرزادی قلب

۱-کدامیک از بیماریهای مادرزادی قلب، دارای شانت راست به چپ است؟

(پرانترنی شهریور ۹۴ ـ دانشگاه آزاد اسلامی) الف) كوآركتاسيون آثورت ب) تترالوژي فالوت VSD (3 ASD (

- 🗉 بیماریهای مادرزادی قلب
- شانت راست به چپ: ناهنجاری های مرتبط با شانت راست به چپ عبارتند از:
 - ۱- تترالوژی فالوت
 - ۲- جابه جایی عروق بزرگ
- شانت چپ به راست: ناهنجاریهای مرتبط با شانت چپ به راست عبارتند از:
 - ASD -1
 - VSD -Y
 - PDA -T

• ناهنجاریهای مرتبط با ضایعات انسدادی مادرزادی

- ۱- تنگی دریچه پولمونری
- ۲- تنگی یا آترزی دریچه آئورت
 - ٣- كوآركتاسيون آئورت
- (الف) (ج) (د)

VSD (O)

۲- شایع ترین آنومالی مادرزادی قلب کدام است؟ (امتحان درون دانشگاهی)

VSD (ب

الف) ASD

PDA (s

ج) تنگی پولمونری

■ VSD؛ شایع ترین آنومالی مادرزادی قلب در هنگام تولد، VSD است. نقص در بخش غشایی سپتوم عامل بیش از ۹۰٪ موارد VSD میباشد. بیشتر VSDها در دوران كودكي خودبه خود بسته مي شوند.

 \mathcal{Q}_{B}

● توجه: فقط ۲۰ تا ۳۰٪ از VSDها منفرد بوده و در سایر موارد با دیگر مالفورماسیون های قلب همراه هستند.

------الفاباع د

تترالوژی فالوت

۳- شیرخواری از بدو تولد دچار سیانوز بوده است.
 در بررسیهای به عمل آمده مشخص شده است که:
 ۱- در قلب وی نقص دیواره بین دو بطن وجود دارد.
 ۲- خروج خون از طریق بطن راست به شریان ریوی مختل است و هیپرتروفی بطن راست وجود دارد.
 کدامیک از تشخیصهای زیر محتمل تر است؟

(پرانترنی - شهریور ۱۸)

الف) تترالوژی فالوت ب) مجرای شریانی باز ج) کوآرکتاسیون آئورت د) جابهجایی عروق بزرگ

🗉 تترالوژی فالوت

● تعریف: تترالوژی فالوت شایعترین بیماری سیانوتیک مادرزادی قلب است. این بیماری ۵٪ از کل ناهنجاری های مادرزادی قلب را تشکیل می دهد.

- اجزاء
- VSD -1
- ۲- آئورت سوارشده بر روی VSD
 - ۳- هیپرتروفی بطن راست
- ۴- انسداد خروجی بطن راست (تنگی زیر دریچه پولمونری)
- ای نکته: انسداد خروجی بطن راست به علت تنگی دریچه و شریان پولمونری دریچه و شریان پولمونری رخ می دهد.
- پاتوژنن جابه جایی قدامی ـ فوقانی سپتوم اینفاندیبولار و در نتیجه تقسیم غیرطبیعی آن به تنه پولمونری و ریشه آئورت، علت بیماری است.
- تظاهرات بالینی: نوزادان متولد شده با تترالوژی فالوت به علت شانت راست به چپ از طریق VSD و کاهش جریان خون ریوی، سیانوتیک هستند. شدت شانت به شدت انسداد در مسیر خروجی بطن راست بستگی دارد.
- ●یافته های تصویر پرداری: در CXR به علت هیپرتروفی بطن راست، قلب بزرگ و چکمه ای شکل است.

• عوارض

- ١- أريتروسيتوز و افزايش ويسكوزيته خون
 - ۲- چماقی شدن انگشتان
 - ٣- آندوكارديت عفوني
 - ۴- آمبولی های سیستمیک
 - •درمان: ترميم جراحي

الفابع

Follow up

- ۱ شایع ترین بیماری مادرزادی قلب، VSD است،
- ۲ شایع ترین بیماری سیانوتیک مادرزادی قلب،
 تترالوژی فالوت است.
 - ۳ اجزای اصلی <mark>تترالوژی فالوت</mark> عبارتند از: الف) VSD
 - ب) آئورت سوار شده برروی VSD
 - ج) هیپرتروفی بطن راست
- د) انسداد خروجی بطن راست به علت تنگی زیر دریچه ریوی (یولمونری)

بیماری های ایسکمیک قلب

انژین صدری

۴- مکانیسم بیماریزایی تمام بیماریهای ایسکمیک
 زیر صحیح است، بجز:

(برانترنی اسفند ۹۴ ـ قطب ۷ کشوری (دانشگاه اصفهان)) الف) آنژین صدری پایدار ـ آترواسکلروز تنگکننده مزمن کرونر ب) آنژین صدری ناپایدار ـ ترومبوز ناکامل کرونر ج) آنژین پرینزمتال ـ اسپاسم کرونر ثانویه به پارگی پلاک آترواسکلروتیک

د) انفارکتوس میوکارد _ ترومبوز کامل کرونر

🗉 آنژین صدری

●تعریف: آنژین صدری عبارت است از درد متناوب قفسه سینه که به دنبال ایسکمی برگشت پذیر میوکارد ایجاد می شود.

(MI) انفارکتوس میوکارد (MI)

۹- بهدنبال انفارکتوس میوکارد، بافت گرانولاسیون
 کامل، چند روز بعد از ضایعه دیده میشود؟

(پرانترنی شهریور ۹۸ _ قطب ۱ کشوری [دانشگاه گیلان و مازندران])

الف) ۲-۱ روز ب) ۷-۵ روز

ج) ۱۴-۱۴ روز د) ۲۵-۲۰ روز

به جدول تغییرات مورفولوژیک در انفارکتوس میوکارد در صفحه بعد مراجعه شود.

الف ب ع د

۷- در بررسی هیستوپاتولوژی با میکروسکوپ نوری عضله قلب، نگروز انعقادی با Contraction Band محلوز انعقادی با Necrosis در حاشیه انفارکت و ارتشاح پلیمورفونوکلئر دیده می شود. از زمان احتمالی انفارکتوس چه مدت گذشته است؟

الف) ۱۲-۲۲ ساعت ب ۲۴-۲۲ ساعت

ج) ۲۴-۲۴ ساعت د) ۲-۲۴ روز

به پاسخ سئوال ۶ مراجعه شود.

الفابع

۸- مرد ۵۵ ساله ساعت ۶ بعد از ظهر با درد قفسه سینه به اورژانس مراجعه نموده است و با تشخیص انفارکتوس میوکارد وسیع قدامی تحت درمان قرار گرفته است. علی رغم کلیه اقدامات، وی ظهر روز بعد به دنبال ایست قلبی فوت میکند. بیمار کالبد شکافی میشود. کدام نمای بافتشناسی زیر در بررسی با میکروسکوپ نوری در قلب وی غالب است؟

(برانترنی مشهریور ۸۸)

الف) تغییرات بافتی در این مرحله قابل مشاهده نیستند. ب) نکروز انعقادی نمای غالب است.

ج) ارتشاح ماکروفاژها در بافت قلب دیده می شود.

د) بافت گرانولاسیون در لبه انفارکت قابل مشاهده است.

در ۱۲ تا ۲۴ ساعت بعد از انفارکتوس میوکارد، یافته های میکروسکوییک زیر دیده می شود:

١- ادامه نكروز انعقادي

٢- پيکنوز هسته ها

٣- هيپرائوزينوفيلي ميوسيتها

 پاتوژنز: ایسکمی قلبی به علت عدم تطابق بین جریان خون عروق کرونر و نیاز میوکارد رخ میدهد.

● آنژین صدری پایدان به درد قفسه سینه متناوب که با میزان فعالیت ارتباط دارد، آنژین صدری پایدار گفته می شود. این نوع به دلیل خونرسانی ناکافی ناشی از آترواسکلروزی که موجب تنگی بیش از ۲۰٪ در لومن عروق کرونر شده باشد (تنگی بحرانی) ایجاد می شود. درد به صورت فشارنده در پشت استرنوم احساس شده و ممکن است به بازوی چپ یا فک (درد ارجاعی) انتشار یابد. درد با استراحت یا تجویز نیتروگلیسیرین رفع می گردد.

● آنژین صدری ناپایدان این آنژین با فعالیت کمترویا حتی در حالت استراحت ایجاد می شود. علل ایجاد آنژین ناپایدار عبارتند از:

۱- تنگی بیشتر از ۹۰٪ لومن رگ

۲- پارگی پلاک آترواسکلروتیک و ایجاد ترومبوز Superimposed

٣- انقباض عروقی (وازواسپاسم)

۴- فرستادن آمبولی از یک ترومبوز

● آنژین پرینزمتال: این آنژین در حالت استراحت رخ داده و علت آن اسپاسم شریان کرونراست. اسپاسم در نزدیکی یا بر روی پلاکهای آترواسکلروتیک و یا در عروق سالم روی میدهد. درد به داروهای وازودیلاتور به سرعت پاسخ می دهد.

------الفاب

۵- بیماری که مدتها دچار آنژین صدری پایدار بوده، به طور ناگهانی از زیاد شدن تعداد دفعات، شدت و مدت دردهای قفسه سینه شکایت مینماید. کدامیک از موارد زیر به عنوان علت تشدید علائم وی کمتر مطرح میباشد؟ (دستیاری ـ اسفند ۷۸)

الف) شکاف و خونریزی داخل پلاک آتروم

ب) وازواسپاسم

ج) واسكوليت عروق كرونر

د) بروز لخته جدید بر روی پلاک

در Case مورد نظرسئوال باتوجه به افزایش دفعات و شدت و مدت درد قفسه سینه ، آنژین صدری ناپایدار مطرح است در این آنژین انسداد ناکامل به دلیل پارگی پلاک ، انقباض عروقی ، ایجاد ترومبوز Superimposed و ارسال آمبولی رخ می دهد .

(الف (ب

زمان	نمای ظاهری	يافتههاى ميكروسكوپ نورى	يافته هاى ميكروسكوپ الكتروني
🗉 آسیب برگشت پذیر			
صفرتا ۱/۵ ساعت	تدارد	ثدارد	شُــل شــدن سيوفيبريلها، از بين رفة گليكوژن، تورم ميثوكندري
ا آسیب غیرقابل برگش	15 1 100		
۰/۵ تا ۴ ساعت	تدارد	معمولاً ندارد؛ موجدار شدن فيبرهاي حاشيهاي	تخریب سازکولم، دانسیتههای بیشک میتوکندریایی
۲ تا ۱۲ ساعت	گاهاً نقاط تيره	آغاز نکروز انعقادی، خونریزی و ادم	
۱۱ تا ۲۴ ساحت	اً نقاط تیرہ	ادامه نکروز انعقادی، پیکنوز هسته ها، هیپرائوزینوفیلی میوسیتها، نکروز حاشیه ای باندهای انقباضی، شروع انفیلتراسیون نوتروفیلی	
به	ىر لكەلكە با مركز زرد مايل ھوەاي	نکروزانعقادی همراه با از دست دادن هستهها، انفیلتراسیون نوتروفیلها در بافت بینابینی	
۲ تا ۷ روز ح به	نىيە پرخون، نرمشدن مركزى بُگ زرد ـ قهوهاى	شروع قطعهقطعه شدن میوفیبرهای مرده، همراه با مرگ نوتروفیلها، فاگوسیتوز اولیه سلولهای مرده توسط ماکروفاژها در حاشیه انفارکتوس	
به	ر ورنگ زرد مایل به قهوه ای مداکترمی رسد. حاشیه ها رفته می باشند.	فاگوسیتوز کامل مسلولهای مرده، مواحمل اؤلیمه بافت گرانولاسیون فیبروواسکولاردر مارژینها	
ماي	ین انفارکتوس به رنگ قومز به خاکسستری و فرو رفته اشد.	بافت گرانولاسیون تکامل یافته همراه با ایجاد عروق جدید و رسوب کلاژن (نکته سئوال)	
فس	ن اسکار خاکستری مایل به د، خاشیه ها به سمت مرکز کتوس پیشرفت میکند.	افزایش رسسوب کلاژن همراه با کاهش سلولاریته	
	اسکار کامل میگردد.	بافت اسكار كلاژني متراكم	

۴- نکروز حاشیه باندهای انقباضی

۵- شروع انفیلتراسیون نوتروفیلی

الفاباح

۹-کدام آنزیم و پروتئین زیر، ۴-۲ ساعت پس از انفارکتوس میوکارد افزایش یافته، در ۴۸-۲۴ ساعت به حداکثر میزان رسیده و حدوداً پس از ۷۲ ساعت به میزان طبیعی باز میگردد؟

(پرانترنی اسفند ۹۷ _قطب ۱ کشوری [دانشگاه گیلان و مازندران])

الف) ميوگلوبين ب) ترويونين قلبي I

ج) لاكتات دهيدروژناز

د) ايزوفرم ميوكارديال كراتين كيناز

مارکرهای آزمایشگاهی انفارکتوس میوکارد
 مارکرهایی که برای تشخیص انفارکتوس میوکارد به

کاربرده میشوند، عبارتند از:

• CK-MB؛ بعدازتروپونینهای قلبی ازنظراختصاصی بودن برای قلب در مقاوم دوّم قرار دارد. ایزوفرم CK-MB



۱-بعدازانفارکتوسمیوکارد،تروپونینهای قلبی ۷ تا ۱۰ روز بالاباقی می مانند؛ در صورتی که CK-MB بعداز ۷۲ ساعت به میزان طبیعی باز میگردند.

٢- بالا باقي ماندن تروپونين ها به مدت ١٠ روز، امكان تشخيص انفاركتوس حاد را بعد از طبيعي شدن CK-MB فراهم ميكنند،

(الف (ب ج

۱۲- یک زن ۷۰ ساله دراولین انفارکتوس میوکارد که در ديواره قدامي قلب رخ داده، پس از ۵ روز دچار همويريكارد و تامیوناد قلبی می گردد، کدامیک از عوارض زیر برای وی (برانترنی شهریور ۹۷ دانشگاه آزاد اسلام) مطرح است؟ الف) شوک کاردیوژنیک ب) آنوریسم بطنی د) يارگي ميوکارد ج) ترومبوز جداري

🗊 عوارض MI: عوارض انفارکتوس میوکارد عبارتند از:

١- اختلال عملكرد انقباضي (نارسايي بطن جب)

۲- اختلال عملکرد عضله پاییلری

۳- انفارکتوس بطن راست

۴- بارگی میوکارد

۵- آریتمیها

۶- بریکاردیت

٧- ديلاتاسيون حفره ۸- ترومبوز جداری

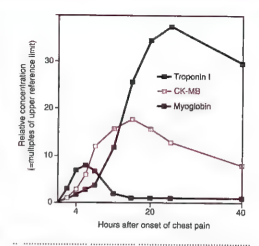
٩- أنوريسم بطني

۱۰- نارسایی قلبی پیشرونده دیررس

■ بارگی میوکارد: بارگی میوکارد در ۵-۱٪ از موارد انفارکتوس میوکارد و ۲۵-۷٪ مرگهای ناشی از MI رخ مى دهد. تظاهرات ياركي ميوكارد عبارتند از:

1- پارگی دیواره آزاد بطن همراه با هموپریکارد و تامپوناد قلبي كه موجب مرك مي شود (نكته ستوال).

 ۲- پارگی سپتوم بین بطنی که موجب VSD و شانت چپ به راست می شود.



افزایش حاد ترویونین CK-MB ، ا و میوگلوبین متعاقب انفارکتوس میوکارد. میوگلویین برای تشخیص MI، حساسيت واختصاصيت كمي دارد.

از میوکارد قلب ترشح می شود اما در سطوح اندکی در عضلات اسكلتي نيز وجود دارد. ٢ تنا ۴ ساعت بعد از انفارکتوس میوکارد، CK-MB شروع به بالارفتن می کند؛ در طی ۲۴ تا ۴۸ ساعت به بیک خود می رسد و تقریباً بعد از ۷۲ ساعت به سطح طبیعی برمی گردد (نکته اصلی سئوال). ● ترویونین های قلبی: TnT و TnT در شرایط طبیعی در خون وجود ندارد. بعد از انفارکتوس میوکارد حاد طی ۲ تا ۴ ساعت به میزان قابل شناسایی رسید و بعد از ۴۸ ساعت په پېک څوه مېرسند و پراي ۷ تيا ۱۰ روز بالا باقى مىماند،

(الف) (ب) ع

۱۰ اندازهگیری کدام آنزیم زیر۵ ساعت یس از MI حاد معيار قابل اعتمادتري جهت ارزيابي آسيب قلبي است؟

(پرانترنی اسفند ۱۳ ـ قطب ۱۰ کشوری [دانشگاه تهران])

CPK (ب الف) ALK-P SGPT (3 TnI (z

به پاسخ سئوال ۹ مراجعه شود.

(الف) ب ح

- www.kaci.ir -

۳- پارگی عضله پاپیلری که موجب نارسایی شدید میترال می شود.

● زمان وقوع: پارگی در هر زمانی پس از انفارکتوس میوکارد ممکن است رخ دهد ولی در روزهای ۳ تا ۷ بعد از MI شایعتر است (مثل Case مورد نظر سئوال).

●ریسک فاکتورها: ریسک فاکتورهای پارگی دیواره آزاد قلب عبارتند از: سن بیشتر از ۶۰ سال، جنس مؤنث، انفارکتوس دیواره جانبی یا قدامی، فقدان هیپرتروفی بطن چپ، عدم سابقه MI (بافت اسکار قبلی از پارگی میوکارد جلوگیری میکند)، مثل Case مورد نظر سئوال که هم زن است و هم بالای ۶۰ سال میباشد و هم اولین MI میباشد.

السابع

۱۳- در بیماری با تشخیص انفارکتوس میوکاردکه در ECG، موج Q و بالا رفتن سگمان ST را نشان نداده است، کدامیک از عوارض زیر بیشتر دیده می شود؟

(پرانترنی اسفند ۹۷ ـ قطب ۲ کشوری [دانشگاه تبریز])

الف) ترومبوز ب) پارگی میوکارد ج) آنوریسم دیواره د) بریکاردیت

🗉 انفارکتوس های ساب آندوکاردیال

به انفارکتوسهایی که محدود به $\frac{1}{\pi}$ داخلی میوکارد هستند، اطلاق میگردند. این انفارکتوسها معمولاً سبب ST - elevation و ایجاد موج Q در ST-elevation لذا موجب انفارکتوس میوکارد بدون ST-elevation میگردند.

ای تخته ای بسیار مهم: ناحیه ساب آندوکارد، حساس ترین منطقه نسبت به کاهش خونرسانی و هیپوکسی است.

عوارض IM: ریسک ایجاد عوارض و پیش آگهی
 انفارکتوس میوکارد به عوامل زیر بستگی دارد:

۱- سایزو محل MI

۳- درصدی از ضخامت دیواره میوکارد که گرفتار شده است (انفارکتوس ساب آندوکارد یا ترانس مورال)

♦ انفارکتوس بزرگ ترانس مورال: عوارض این نوع MI
 شامل شوک کاردیوژنیک، آریتمیها و CHF دیررس می باشند.

● انفارکتوس ترانس مورال قدامی: بیشترین ریسک را برای پارگی دیواره آزاد قلب دارند. اتساع، تشکیل آنوریسم و ترومبوزهای جداری از سایر عوارض آن هستند.

 انفارکتوس ترانس مورال خلفی: بیشتر موجب بلوکهای هدایتی قلب و گرفتاری بطن راست می گردند.

اگر دیواره بین بطنی در این ناحیه پاره شود، درمان آن سخت تر است.

■ تکته: انفارکتوسهای قدامی پیش آگهی بسیار بدتری نسبت به انفارکتوسهای خلفی دارند.

انفارکتوسهای ساب آندوکاردیال: ایجاد ترومبوز در سطح آندوکارد مهمترین عارضه جانبی این گروه بوده (نکته سئوال) ولی پریکاردیت، پارگی و آنوریسم به ندرت روی میدهند.



Follow up

۱ پاتوژنزهریک از انواع آنژین صدری به قرار زیر است:

الف) آنژین صدری پایدار: تنگی آترواسکلروتیک بیش از ۷۰٪ لومن رگ

ب) آنژین صدری ناپایدار: تنگی بیش از ۹۰٪ لومن رگ، پارگی پلاک آترواسکلروتیک و اضافه شدن لخته، انقباض عروقی و ارسال آمبولی

ج) آنژین پرینزمتال؛ اسپاسیم شیریان کرونر در نزدیکی یک پلاک آنرواسکلروتیک یا در عروق سالم ۲ انسداد در ناحیه پروگزیمال شریان نزولی قدامی چپ (LAD) عامل ۴۰ تا ۵۰٪ از موارد انفارکتوس حاد میوکارد بوده که موجب انفارکتوس دیواره قدامی بطن چپ، آپقدامی سیتوم بطنی و بیشتر آپکس قلب می شود. انسداد بخش پروگزیمال شریان نزولی قدامی چون بخش وسیعی از میوکارد را خونرسانی می کند، اغلب مرگ آوراست، لذا به آن را خونرسانی می کند، اغلب مرگ آوراست، لذا به آن نشانه بیوگی (Widow marker) گفته می شود.

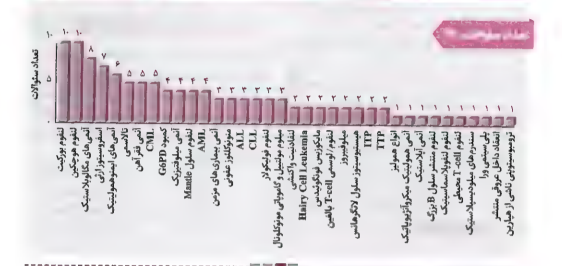
۳ CK-MB بعد از ۷۲ساعت از MI به حالت طبیعی باز می گردد، در حالی که تروپونین های قلب به مدت ۷ تا ۱۰ روز بعد از MI بالا باقی می مانند.

۴ مهمترین عارضه انفارکتوسهای ساب آندوکاردیال، ایجاد ترومبوز است.

۵ ریسک فاکتورهای پارگی دیبواره آزاد قلب متعاقب
 MI عبارتند از: سن بیشتر از ۶۰ سال، جنس مؤنث، انفارکتوس دیواره جانبی یا قدامی، فقدان هیپرتروفی بطن چپ، عدم سابقه MI



Preview



الف) هیپربیلیروبینمی و زردی

ب) اسیلنومگالی

ج) سنگهای صفراوی بیلیروبینی (سنگهای پیگمانته)

د) كاهش هاپتوگلوبين

۲- همولیز داخل عروقی: این نوع همولیز به علت تخریب گلبول قرمز در گردش خون محیطی ایجاد می شود. تخریب گلبول قرمز به دلیل آسیبهای مکانیکی (نقایص دریچهای قلب) یا عوامل بیوشیمیایی و فیزیکی (فیکساسیون کمپلمان، گرما، توکسین کلستریدیوم) رخ میدهد. یافتههای اختصاصی در همولیز داخل عروقی عبارتند از:

الف) هموگلوبینمی، هموگلوبین اوری، هموسیدرین اوری ب) اتلاف آهن ج) کاهش هایتوگلوبین

آنميهاي هموليتيك

(الواع هموليز

۱- مشاهده تمام موارد زیر در همولیز داخل عروقی حاد

شایع است، بجز: (پرانترنی ـ شهریور ۷۷۷) الف) هموگلوبینوری ب) هموگلوبینمی ج) هموسیدرین اوری د) اسپلنومگالی

🗉 آنمی همولیتیک

تعریف: به اختلالاتی که موجب تخریب سریع
 گلبولهای قرمزمی گردند، آنمی همولیتیک گفته می شود.

انواع آنمی همولیتیک

1- همولیز خارج عروقی: این نوع همولیز به علت تخریب گلبول قرمز توسط فاگوسیتها (به ویژه در طحال) ایجاد می شود. یافته های اختصاصی در همولیز خارج عروقی عبارتند از:

- 🐒 نکته: هیپرپلازی اریتروئید و رتیکولوسیتوز، مشخصه كاراكتريستيك تمام انواع أنمى هموليتيك است.
- ¶ توجه: ویژگی مشترک همولیز داخل و خارج عروقی، كاهش هاپتوگلوبين بوده كه در هر دو ديده مى شود.
- 🜓 توجه: در آنمی های همولیتیک، LDH افزایش می یابد.



(٥) اسلروسيتوز ارتس

۲-کودک ۱۲ ساله با آنمی، اسپلنومگالی و زردی، در بخش هماتولوژی بستری میشود. در اسمیر خون محیطی اکثر گلبول های قرمز، تیره رنگ بوده و فاقد رنگ پریدگی مرکزی هستند. آنیزوسیتوز و رتیکولوسیتوز وجود دارد، كدام تشخيص زير صحيح است؟

(پرائترنی ۔اسفند ۹۲)

الف) βتالاسمي

ب) اسفروسیتوز ارثی

ج) هموگلوبینوری حملهای شبانه (PNH)

د) آنمی سیکل سل

🗉 اسفروسیتوز ارثی

 پاتوژنز: اسفروسیتوز ارثی به علت اختلال در اسکلت غشایی گلبولهای قرمزو به دنبال آن کروی شدن RBCها، ایجاد میشود. اسپکترین، پروتئین اصلی اسکلت غشایی

● اتيولوژي: أسفروسيتوز أرثى به صورت اتوزوم غالب به ارث مىرسد. تعداد كمى ازبيماران به نوع اتوزوم مغلوب مبتلا بوده که بسیار شدیدتراست. موتاسیون های اسفروسیتوز ارثی بیشتر آنکیرین، 3-Band و اسپکترین را درگیرمی کنند. ویژگی مشترک موتاسیون های پاتوژن، تضعیف ارتباطات عمودی بین اسکلت غشایی و پروتئین های داخلی غشاء

 پاتولوژی: در لام خون محیطی، اسفروسیتها قرمز تيره و فاقد رنگ پريدگي مركزي هستند. يافتههاي لام خون محیطی در اسفروسیتوز ارثی عبارتند از:

١- أنيزوسيتوز

۲- وجود سلولهای اسفروسیت هیپرکرومیک و بدون رنگ پریدگی مرکزی

۳- اجسام Howell-Jolly (بقایای کوچک هسته)

♦ تظاهرات بالینی: آنمی، اسپلنومگالی و زردی تریاد اصلى اسفروسيتوز هستند. اسفروسيتوز ارثى موجب همولیز خارج عروقی در طحال می شود. لذا مهمترین درمان این بیماری، اسپلنکتومی است.

ا توجه: اسپلنومگالی در اسفروسیتوز ارثی، شایع تر و مشخص تراز سايرانواع أنمى هموليتيك است.

• توجه: در ۵۰-۴۰٪ از مبتلایان به اسفروسیتوز ارثی، سنگهای صفراوی وجود دارد.

●تشخیص: به کمک تست شکنندگی اسمزی (Osmotic fragility)، اسفروسيتوز ارثى تشخيص داده مىشود.

آبوجه: بحران های آبالستیک به دنبال عفونت با پاروویروس B19 در این بیماران ممکن است رخ دهد.

الکته ای بسیار مهم: تنها بیماری که موجب افزایش MCHC می شود، اسفروسیتوز ارثی است،

 درمان: مهم ترین درمان این بیماری، اسپلنکتومی است. با اسپلنکتومی، نقص RBCها و اسفروسیتها باقي ميماند ولي آنمي اصلاح ميشود.

الف ب ع د

۳- در صورتی که یک جهش در ژن آنکیرین، ارتباط عمودى بين اسكلت غشايي ويروتئين هاي دروني غشاء را تضعیف کند، چه تغییری در مورفولوژی گلبولهای **قرمز محتمل تر می باشد؟** (پرانترنی _میان دوره آبان۹۶)

الف) رنگ قرمز تیره و فقدان ناحیه رنگ پریده مرکزی ب) شکل هلالی و دراز و دفورمه

ج) تجمع سيتوپلاسم در قسمت مياني به صورت لكه قرمز

د) شکل تخم مرغی بزرگ و پررنگ

در لام خون محیطی مبتلایان به اسفروسیتوز ارثی، اسفروسیتها قرمز تیره و فاقد رنگ پریدگی مرکزی هستند؛ همچنین به پاسخ سئوال ۲ مراجعه شود.

الف (ب) ج) (د)

۴- جوانی با تشخیص سنگ کیسه صفرا در سونوگرافی مراجعه كرده است. در معاينه او آنمي، ايكترو طحال بزرگ وجود دارد؛ اولین اقدام بعدی کدام است؟

(دستیاری _اسفند ۸۸)

 Q_B

در مبتلایان به اسفروسیتوز ارثی اگر گلبول های قرمز در معرض محلول نمکی هیپوتونیک (رقیق) قرار گیرند، افزایش شکنندگی اسمزی رخ میدهد. از این تست جهت تشخیص اسفروسیتوز ارثی استفاده میشود.

۸- در بررسی لام خون محیطی بیماری، گلبولهای قرمز کروی شکل بدون رنگ پریدگی مرکزی دیده می شود. در مورد این بیماری کدامیک از جملات زیر صحیح است؟

(پرانترنی اسفند ۹۶ ـ قطب ۷ کشوری [دانشگاه اصفهان]) الف) کاهش شکنندگی اسمزی دیده میشود.

ب) در نوع اتوزوم غالب، شدت بیماری بیشتر است.

ج) با برداشتن طحال، شکل گلبول قرمز طبیعی می شود. د) در خون محیطی، تعداد رتیکولوسیتها افزایش نشان

ى دەد.

 ۱- در لام خون محیطی بیماران مبتلا به اسفروسیتوز ارثی، RBCها به شکل کروی و فاقد رنگ پریدگی مرکزی هستند.

۲- افزایش شکنندگی اسمزی یک یافته کاراکتریستیک
 در اسفروسیتوز ارثی است (گزینه الف).

۳- اسفروسیتوز ارثی به صورت اتوزوم غالب به ارث میرسد. تعداد کمی از بیماران به نوع اتوزوم مغلوب مبتلا هستند که بسیار شدیدتر است (گزینه ب).

۴- با اسپلنکتومی، نقص RBCها باقی مانده ولی آنمی اصلاح میشود (گزینه ج).

 ۵- مانند سایر آنمی های همولیتیک، در لام خون محیطی این بیماران رتیکولوسیتوز وجود دارد (گزینه د).

الفاباعات

(٥) تالاسمى

۹- پسر ۷ سالهای به علت آنمی بستری گردیده است. در معاینه، اسپلنومگالی و رنگ پریدگی مشاهده شد. در لام خون محیطی تعداد زیادی سلول تارکت گزارش شده است. در آزمایش خون میزان آهن و فریتین بالا و میزان TIBC کاهش نشان داد؛ کدام تشخیص محتمل تر است؟

الف) دیدن لام خون محیطی ب) انجام آسپیراسیون و بیوپسی مغز استخوان ج) اسکن کبد و طحال

د) آندوسکوپی از دستگاه گوارش

به پاسخ سئوال ۲ مراجعه شود.

الدابع

۵- جوانی با تشخیص سنگ کیسه صفرا در سونوگرافی به پزشک مراجعه میکند. در معاینه او، آنمی، ایکترو اسپلنومگالی وجود دارد. در لام خون محیطی بیمار کدام تغییر مشاهده می شود؟

(پرانترنی اسفند ۹۳ _قطب ۱ کشوری [دانشگاه گیلان و مازندران]) الف) افزایش تارگت سل

ب) هیپرپیگمانتاسیون هسته نوتروفیلها

ج) سلول های داسی شکل

د) افزایش اسفروسیت

سنگ کیسه صفوا در ۴۰ تا ۵۰٪ مبتلایان به اسفروسیتوز ارثی دیده می شود؛ همچنین به پاسخ سئوال ۲ مراجعه شود.

الفابع

جوانی با سابقه اسفروسیتوز ارثی تحت اسپلنکتومی
 قرار گرفته است. در بررسی لام خون محیطی وی
 اجسام Howell-jolly در گلبول قرمزمشاهده میشود؛
 ماهیت اجسام فوق کدام است؟ (دستیاری مرداد ۲۹)
 الف) بقایای میتوکندری ب) هموگلوبین تغییریافته
 ج) شبکه آندوپلاسمی د) بقایای هسته

اجسام Howell -Jollyکه در لام خون محیطی اسفروسیتوز ارثی دیده میشوند، بقایای کوچک هسته هستند.

الفابع

۷- در بیماری که به علت آنمی مراجعه نموده است،
 تست Osmotic fragility مثبت بوده و گلبول های قرمز در محلول هیپوتون نمکی، به سرعت لیز می شوند.
 بهترین تشخیص کدام است؟

(پراتترنی شهریور ۹۶ _ قطب ۴ کشوری [دانشگاه اهواز])

الف) آنمي فقر آهن ب) تالاسمي

ج) اسفروسیتوز ارثی د) آنمی مگالوبلاستیک

www.kaci.ir -

الف) آنمی فقر آهن ب) کالااَزار ج) تالاسمی د) مالاریا

🗉 تالاسمى

 «تعریف: در تالاسمی تولید زنجیرههای α یا β گلوبین
 به طور ارثی کاهش می یابد.

آگ نکته: موتاسیونهای گلوبین در تالاسمی در برابر مالاریای فالسی پاروم محافظت ایجاد میکنند.

آ بتا تالاسمی: زنجیرههای بتا را یک ژن بتاگلوبین بر روی کروموزوم ۱۱ تولید میکند. موتاسیونهای β شامل β (عدم تولید زنجیره بتا گلوبین) و β (کاهش تولید زنجیره بتا گلوبین) هستند. حذف ژن با احتمال کمتری عامل ایجاد بیماری است.

• پاتوژنز آنمی در بتاتالاسمی

۱- تولید ناکافی HbA و به دنبال آن تولید گلبولهای قرمز میکروسیتیک هیپوکرومیک

۳- تجمع زنجیرههای ۵ گلوبین مازاد و به دنبال آن تولید رسوبات سمی که موجب آسیب به غشاء گلبول قرمز د. و پیش سازهای اریتروئید (اریتروپوئز غیرمؤثر) می شوند. و خونسازی غیرمؤثر همچنین موجب تجمع آهن می شود.

• بتا تالاسمى مينور

۱- افراد مبتلا به بتا تالاسمى مينور يک آلل غيرطبيعى به ارث مىبرند ($(\beta, \beta, \beta, \beta)$).

 ۲- بیماران معمولاً بدون علامت بوده یا آنمی خفیف هیپوکرومیک میکروسیتیک دارند.

۳- در لام خون محیطی این بیماران موارد زیر دیده هرود:

الف) گلبول های قرمز کوچک (میکروسیتیک) و رنگ پریده (هیپوکروم)

ب) وجود سلولهای هدف (Target Cells)

۴- تشخیص تالاسمی مینور با الکتروفورز هموگلوبین بوده و یافتههای زیر دیده می شود:

 $\mathsf{HbA}\;(\alpha_2eta_2)$ الف $\mathsf{bha}\;(\alpha_2eta_2)$

+ HbA2 ($\alpha_2\delta_2$) افزایش سطح افزایش

• بتا تالاسمى ماژور

۱- افراد مبتلا به بتا تالاسمی ماژور Υ آلل غیرطبیعی به ارث می برند ($^{\circ}$ $^{\circ}$



تاركت سل در تالاسمى

آهن دربدن موجب هموکروماتوز ثانویه می شود که در صورت عدم درمان منجربه نارسایی قلب و مرگ می شود. ۲- در لام خون محیطی بیماران موارد زیر دیده می شود:

الف) میکروسیتوز و هیپوکرومی

ب پویی کیلوسیتوز (تفاوت در شکل سلولها)

ج) آنيزوسيتوز (تفاوت در اندازه سلولها)

د) RBCهای هسته دار (نرموبلاست)

۳- خونسازی غیرمؤثر و همولیز در بیماران مبتلابه تالاسمی ماژور موجب هیپرپلازی اریتروئیدگردیده که موارد زیر را به دنبال دارد:

الف) دفورميتي اسكلتي

 ب) خونسازی خارج از مغز استخوان و متعاقب آن هپاتواسپلنومگالی و لنفادنویاتی

ج) تأخير در رشد وكاشكسي

۴- در صورتی که Iron Overload درمان نشود،
 هموسیدروز شدید رخ می دهد.

۵- یافتههای الکتروفورز هموگلوبین در تالاسمی ماژور
 به قرار زیر است:

الف) كاهش شديد يا فقدان HbA

ب) افزایش HbF

ج) HbA2 طبيعى يا افزايش يافته

● بتا تالاسمى بينابيني (اينترمديا)

۱- مبتلایان به بتا تالاسمی بینابینی (اینترمدیا) علی رغم داشتن حداقل یک آلل غیرطبیعی $^{\circ}$ 8، بیماری خفیف تری نسبت به بتا تالاسمی ماژور دارند. ژنوتیپ آن متغیر بوده و ممکن است یکی از حالت های $^{\circ}$ 8، $^{\circ}$ 8، $^{\circ}$ 8 باشد.

۳- در تالاسمی بینابینی، آنمی نسبتاً شدید بوده ولی نیازی به انتقال خون منظم **ندارند**. Q_B

■آلفا تالاسمی: زنجیرههای آلفا را دو ژن آلفا گلوبین (۴ لوکوس) بر روی کروموزوم ۱۶ تولید میکنند. حذف ژنهای آلفاگلوبین موجب تالاسمی آلفا با شدتهای متفاوت میشود.

انواع آلفا تالاسمى

 ا- تاقل خاموش (α/α) - α/-): در این بیماران یک لوکوس آلفا گلوبین حذف می شود. این افراد بدون علامت بوده و ناهنجاری گلبول قرمزندارند.

(α-Thalassemia trait) صفت آلفا تالاسمى

الـف) حذف ۲ لوکـوس آلفا گلوبین از یـک کروموزوم (α/α) -/-) که در افراد آسیایی شایعتر است.

ب) حـذف ۲ لوکـوس آلفا گلوبیـن از هـر کروموزوم (م-، α-) که در سیاه پوستان آفریقایی شایع تر است.

آ توجه: در لام خون محیطی این بیماران گلبول قرمز میکروسیتیک هیپوکرومیک و Target cells دیده می شود.

۳- بیماری HbH (م-، -/-): در این بیماری ۳ لوکوس آلفا گلوبیـن حـذف می شود. در بیمارانی که ۳ لوکوس آلفا گلوبیـن ندارنـد، به علت کاهش تولیـد آلفا گلوبین، زنجیرههای دیگری ساخته می شوند، که عبارتند از:

الف) اگر تجمع زنجیره های β رخ دهد به آن β گفته می شود.

Hb Bart اگر تجمع زنجیرههای γ رخ دهد به آن اطلاق می گردد.

♣ توجه: HbH و Hb Bart تمایل زیادی به اکسیژن داشته و نمی توانند آن را به بافتها تحویل دهند.

۴- هیدروپس جنینی (-/-، -/-)؛ حذف ۴ لوکوس آلفا گلوبین که منجر به مرگ جنین در رحم می شود.

■ نکته: بیماری HbH و بتا تالاسمی اینترمدیا با اسپلنومگالی، هیپرپلازی اریتروئید و عقبماندگی رشد ناشی از آنمی تظاهرپیدامیکنند، اما نسبت به بتا تالاسمی ماژور شدت کمتری دارند.

الفابي

۱۰- در بررسی پاتولوژیک آسپیراسیون مغز استخوان پسربچهای ۴ ساله با آنمی و اسپلنومگالی ماسیو و عقبماندگی رشدی، تمامی فضای مغز استخوان توسط سلولهای خونساز اشغال شده است که به قشر استخوان تهاجم کردهاند. در شمارش سلولی بیش از ۵۰٪ سلولهای مغز استخوان را سلولهای رده

اریتروئیدی تشکیل میدهد. محتمل ترین تشخیص کدام است؟

(پراتترنی شهریور ۹۷ _ قطب ۲ کشوری [دانشگاه تبریز]) الف) پلی سیتمی ورا ب) اریترولوسمی (AML M6) ج) تالاسمی

د) لوسمى آلوسميک (ALL)

۱- بیماری HbH و بتا تالاسمی اینترمدیا با اسپلنومگالی، هیپرپلازی اریتروئید و عقبماندگی رشد ناشی از آنمی تظاهر پیدا می کنند، اما نسبت به بتا تالاسمی ماژور شدت کمتری دارند.

۲- در بتا تالاسمی ماژور، هیپرپلازی شدید اریتروئید در مغزاستخوان ممکن است فضاهای داخل استخوانی را به طور کامل پر نماید و کورتکس استخوان را مورد تهاجم قرار دهد، رشد استخوان را مختل نماید و مالفورماسیون اسکلتی ایجاد کند. در این گروه به علت خونسازی خارج از مغز استخوان، هپاتواسپلنومگالی و لنفادنوپاتی نیز ایجاد می شود.



١١-كدام ژنوتيپ بتا تالاسمي مينور است؟

 $(\begin{subarray}{ll} (\begin{subarray}{$

به پاسخ سئوال ۹ مراجعه شود.

الفاباجات

۱۲ - ژنوتیپ بیماری هموگلوبین H عبارت است از:

(برانترنی ـ اسفند ۷۷)

 $\beta^{\circ}/\beta^{\circ}$ (ب α -/-- (فاا β°/β (د $\alpha\alpha$ /-- (ج

به پاسخ سئوال ۹ مراجعه شود.

....

۱۳- کدام مورد در تالاسمی ماژور در خون محیطی دیده می شود؟ (برانترنی اسفند ۹۶ قطب ۶ کشوری [دانشگاه زنجان])

الف) گلبولهای قرمز ماکرواووالوسیت، نوتروفیلهای هیبرسگمانته

- ب) گلبولهای قرمز گاز زده شده، اجسام هاینز
- ج) گلبول های قرمز قطعهقطعه، شیستوسیت ها و سلول های کلاه خودی (Helmet)
- د) گلبول های قرمز هیپوکروم و میکروسیت، سلول های هدف (تارکت) و گلبول های قرمز هستهدار

۱- در اسمیر خون محیطی تالاسمی مینور موارد زیر دیده می شود:

الف) گلبول های قرمز کوچک (میکروسیتیک) و رنگ پریده (هیپوکروم)

ب) وجود سلولهای هدف (Target cells)

۲- در تالاسمی ماژور در اسمیر خون محیطی موارد زیر دیده می شود:

الف) میکروسیتوز و هیپوکرومی

ب) پوییکیلوسیتوز (تفاوت در شکل سلولها)

ج) آنیزوسیتوز (تفاوت در سایز سلولها)

د) RBCهای هستهدار (نرموبلاست)

الفابع

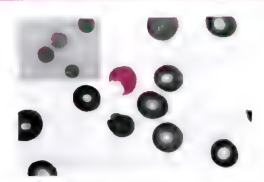
G6PD James (O)

۱۴- دختری ۱۲ ساله که به علت UTI تحت درمان با نیتروفورانتوئین بوده است، به علت ایکتر و ادرار تیره مراجعه میکند. در بررسی آزمایشگاهی، آنمی، رتیکولوسیتوز و افزایش بیلی روبین غیرکنژوگه دارد. لام خون محیطی، گلبولهای قرمز با انکلوزیون های تیره که با رنگ آمیزی Supravital رنگ میگیرد را نشان میدهد؛ تشخیص کدام است؟

(پرانترنی شهریور ۹۷ ـ قطب ۱۰ کشوری [دانشگاه تهران]) الف) کمبود GGPD ب) آنمی سیکل سل ج) اسفروسیتوز د) آنمی آپلاستیک

■کمبود G6PD

• پاتوژنن در کمبود G6PD به علت کاهش GSH. گلبولهای قرمز در برابر عوامل اکسیدان آسیبپذیر میشوند. در این بیماران در مواجهه با عوامل اکسیدان، همولیزداخل عروقی رخ میدهد.



لامخون محیطی در G6PD. به سلول های گاززده (Bite cells) واجسام هاینز (در چهارگوش بالای تصویر) توجه کنید.

منحوه توارث: کمبود G6PD یک بیماری وابسته به
 کروموزوم X بوده، لذا در مردان شایع تراست؛ اگرچه در
 صورت وقوع لیونیزاسیون نامناسب (عدم فعالیت اتفاقی
 کروموزوم X سالم)، زنان را هم مبتلا می سازد.

●عواصل اکسیدان: داروهای اکسیدان که موجب همولیز در کمبود G6PD می شوند، عبارتند از: داروهای ضدمالاریا (پریماکین)، سولفونامیدها، نیتروفورانتوئین، فناستین، آسپرین (با دوزبالا) و مشتقات ویتامین K

عفونت: یکی از مهم ترین عوامل دیگری نیز که موجب
 همولیز در این بیماران می شود، ابتلا به عفونت است.

 پاتولوژی: در لام خون محیطی مبتلایان به کمبود G6PD، اجسام هاینزیا سلولهای گاززده (Bite cells) مشاهده می گودد.

● توجه: هموگلوبین اکسید شده در داخل RBCها رسوب میکند و به شکل انکلوزیونهایی به نام اجسام هاینزدیده می شوند (نکته سؤال).

الفاباح

10- در اسمیر خون محیطی، مشاهده رسوب هموگلوبین اکسیدشده در گلبول های قرمزبه کدامیک ازمواردزیراطلاق می گردد؟ (برانترنی اسفند 10 ـ قطب ۹ کشوری [دانشگاه مشهد]) الف) اجسام هاینز ب) اجسام باین هایمر ج) اجسام هاول ژولی د) بازوفیلی منقوط

به پاسخ سئوال ۱۴ مراجعه شود.

 $q_{\mathbf{B}}$

المی های ایمنوهمولیتیک

۱۸- فردی با آنمی مراجعه نموده است، در آزمایش، کومبس مستقیم مثبت بوده و تعدادی اسفروسیت در خون محیطی دیده شد. کدامیک از بیماری های زیر بیشتر مطرح است؟ (براترنی-اسفند۸۳)

الف) آنمي ايمنوهموليتيک

ب) اسفروسیتوز ارثی

ج) هموگلوبینوری حملهای شبانه

د) آنمی سیکل سل

🗉 آتتی همولیتیک اتوایمیون

●تعریف: آنمیهای ایمنوهمولیتیک، با ایجاد آنتیبادی (IgM و IgM) برعلیه غشاء RBCها موجب آنمی میشوند. این آنمیها به دو گروه آنمی همولیتیک ناشی از آنتی بادی گرم و سرد تقسیم میشوند.

●آنمی همولیتیک ناشی از آنتیبادی گرم

۱- آنتیبادی از نوع IgG در دمای ۳۷ درجه فعال شده و موجب همولیز خارج عروقی می شود.

 ۲- غشای RBC پوشیده از آنتی بادی، توسط ما کروفاژهای طحال بلعیده شده و گلبول قرمز را به اسفروسیت تبدیل می کند.

۳-عواملی که موجب این نوع آنمی می شوند، عبارتنداز: CLL، لویوس، متیل دویا، بنی سیلین و کینیدین

 ۴- شدت علائم بیماری متفاوت بوده ولی بیشتر بیماران آنمی خفیف مزمن و اسپلنومگالی متوسط دارند و نیاز به درمان ندارند.

♦ آنمي هموليتيك ناشي از آنتي بادي سرد

۱- آنتی بادی از نوع IgM است و در دمای کمتر از ۳۰ درجه (نواحی دیستال بدن مثل گوش، دست و انگشتان یا) به RBC متصل می شود.

۲- IgMدردمای پائیین به غشاء گلبول قرمز متصل شده و سپس فیکساسیون کمپلمان موجب همولیز داخل عروقی می شود ولی بیشتر گلبول های قرمز پوشیده از آنتی بادی و کمپلمان لیز نمی شوند چرا که کمپلمان در دمای ۳۷درجه حداکثر فعالیت را دارد. در نتیجه بیشتر سلول های دارای IgM به C3b متصل می شوند، سپس در مناطق گرمتر، IgM جدا شده و فقط C3b باقی می ماند. چون C3b یک ایسونین است توسط ماکروفاژهای کبد و طحال فاگوسیت شده و همولیز خارج

 ۱۶ دو روز بعد از تجویز نیتروفورانتوئین در کودک
 ۱۰ ساله دچار عفونت ادراری، همولیز شدید ایجاد شده است. بعد از درمانهای نگهدارنده کدام تست تشخیصی را انجام می دهید؟

(پرانترنی شهریور ۹۵ _قطب۳ کشوری [دانشگاه همدان و کرمانشاه])

الف) G6PD level measurement

ب) Bone marrow biopsy

ج) Osmotic fragility test

د) Metabisulfite test

به پاسخ سئوال ۱۴ مراجعه شود.

الفابع

۱۷- خانمی ۲۰ ساله پس از خوردن کوتریموکسازول به علت تپش قلب، بی حالی و تیره شدن ادرار به درمانگاه مراجعه کرده است. برادر وی نیز چنین سابقهای را ذکر میکند. در بررسی های آزمایشگاهی انجام شده، هماتوکریت کاهش یافته و در گلبول های قرمز اجسام هاینز (Heinz) گزارش شد. ژن مسئول بیماری روی کدام کروموزوم است و کدام پدیده در این بیمار سبب بروز بیماری شده است؟

الف) كروموزوم $X_$ ليونيزاسيون نامناسب

ب) کروموزوم اتوزوم _اسفروسیتوز ارثی

ج) كروموزوم اتوزوم _نقص ژن PIGA

د) كروموزوم X_نقص فاگوسيتوز

۱- کمبود G6PD یک بیماری وابسته به کروموزوم X است، لذا در مردان شایعتراست.

Y- در زنان چون دو کروموزوم X وجود دارد، در حالت طبیعی، یکی از کروموزومهای X به صورت تصادفی دچار عدم فعالیت می شود که به آن لیونیزاسیون گفته می شود. Y- اگر لیونیزاسیون در کروموزوم Y سالم رخ دهد به آن لیونیزاسیون نامطلوب گفته می شود.

*- در Case مورد نظر سئوال لیونیزاسیون نامطلوب، کروموزوم X سالم را غیرفعال کرده، لذا کروموزوم X حامل کمبود G6PD موجب علائم در این بیمار خانم گردیده است.

الفاباع

طبقه بندى آنمىهاى ايمنوهموليتيك

- 🗉 نوع آئتیبادی گرم
- اوليه (ايديوپاتيک)
- ♦ ثانویه: نئوپالاسمهای سلول B(CLL) بیماری های اتوایمیون (لوپوس): داروها (آلفامتیل دوپا، پنیسیلین و کینیدین)
 - 🗉 نوع آنتی بادی سرد
 - حاد: عفونت با مايكوپلاسما، منونوكلئوز عفوني
- مزمن: ایدیوپاتیک، نئوپلاسم لنفوئید سلول B (لنفوم لنفویلاسموسیتیک)

عروقی رخ می دهد. لذا در آنمی همولیتیک با آنتی بادی سرد هم همولیز داخل عروقی و هم خارج عروقی وجود دارد.

 ۳- عفونت مایکوپلاسمایی، منونوکلئوز عفونی، نئوپلاسمهای لنفوئیدسلول Bمثل لنفوم لنفوپلاسماسیتیک، عامل این نوع هستند.

۴- در اندام های مبتلایان پدیده رینود دیده می شود.

• تشخیص: از تست کومبس (ترجیحاً مستقیم) برای تشخیص آنمی همولیتیک اتوایمیون استفاده می شود.

ا یادآوری: دو ویژگی تشخیصی آنمی همولیتیک اتوایمیون عبارتند از:

١- وجود اسفروسيت در لام خون محيطي

 ۳- مثبت شدن تست كومبس (ترجيحاً كومبس مستقيم)

۱۹- بیماری بعد از تزریق پنیسیلین دچار آنمی همولیتیک شده است. کدامیک از تستهای زیربه تشخیص کمک میکند؟ (دستیاری اسفند ۱۹)

الف) تست شكنندگي اسمزي

ب) تست كومبس مستقيم

ج) الكتروفورز هموگلوبين

د) سنجش سطح فريتين

پنی سیلین از علل آنمی ایمنوهمولیتیک هستند. از تست کومبس مستقیم برای تشخیص این آنمی استفاده میشود.

الف (ب ع) د

۲۰- بیماری دچار آنمی با تست کومبس مستقیم مثبت میباشد. کدامیک از یافته های زیر در این بیمار کمتر دیده می شود؟ (دستیاری بهمر ۸۰۰)

الف) اسفروسیت در خون محیطی

ب) بزرگی متوسط طحال

ج) مشاهده سلولهای حاوی هموسیدرین در ادرار

د) افزایش بیلی روبین غیرمستقیم در خون

 ۱- در آنمیهای همولیتیک اتوایمیون، همولیز در بیشتر موقع خارج عروقی است.

۳- هموسیدرین اوری یکی از یافتههای اختصاصی
 همولیز داخل عروقی است.

الفابات

۲۱- خانم ۲۵ ساله ایرانی به علیت ضعف و بی حالی مراجعه و مقدار هموگلوبین ۹ gr/dl گزارش شده است. در معاینه فیزیکی از درد مفاصل نیز شاکی است و تست کومبس مستقیم مثبت است؛ کدامیک از تست های زیر را برای بیمار توصیه می کنید؟

(پرانترنی شهریور ۹۸ مقطب ۵ کشوری [دانشگاه شیراز]) الف) بررسی آنتی بادی ضدهسته ای (ANA)

ب) شکنندگی اسمزی

ج) بررسی RDW

د) بررسی وجود اجسام Heinz

آنمی و تست کومبس مستقیم مثبت، به نفع آنمی ایمنوهمولیتیک است. از آنجایی که لوپوس از علل شایع آنمی ایمنوهمولیتیک ناشی از آنتیبادی گرم است، بررسی ANA در این بیمار توصیه می شود.

(كلف ب ع د

۲۲- در خانم ۳۷ ساله ای که در تماس با سرما دچار تغییر رنگ انگشتان می شود و دارای تست کومبس مثبت در ۴ درجه سانتی گراد است، کدامیک محتمل تر است؟

الف) وجود IgE در سطح گلبول های قرمز ب) وجود C3a در سطح گلبول قرمز ج) وجود IgG در سطح گلبول قرمز د) وجود C3b در سطح گلبول قرمز



به پاسخ سئوال ۱۸ مراجعه شود.



۳۳ در کدام نوع از آنمی های ایمنوهمولیتیک زیر، در بخش های انتهایی بدن در مواجهه با هوای سرد، روند تخریب گلبول های قرمز آغاز می شود؟

(برانترنی اسفند ۹۶ قطب ۲ کشوری [دانشگاه تبریز])

الف) مرتبط با تزريق پنيسيلين

ب) مرتبط با بیماری لوپوس

ج) ناشی از اتوآنتی بادی ضد Rh

د) ناشی از منونوکلئوز عفونی

۱- در مبتلایان به آنمی همولیتیک ناشی از آنتیبادی سرد، پدیده رینود در اندامها دیده می شود.

۲- منونوکلئوز عفونی از علل آنمی همولیتیک با
 آنتیبادی سرد است.



المي هموليتيک ميکروآنژيوپاتيک

۲۴- خانم مسنی با مشکل بینایی مراجعه کرده است. فشار دیاستولیک ۱۱۰ بوده و در بررسی با افتالموسکوپ خون یزیزی شبکیه دیده می شود. در بررسی لام خون محیطی وی احتمال دیدن کدامیک از موارد زیر بیشتر است؟

الف؛ سلولهای گاز زده ب) سلولهای هدف ج) شیستوسیت د) سلولهای قطره اشکی

■آنمی همولیتیک میکروآنژیوپاتیک

● فیزیوپاتولوژی: در این آنمی گلبول های قرمزهنگام عبور از رگهای تنگ دچار آسیب شده و همولیزداخل عروقی رخ میدهد.

واتبولوڙي

DIC -1

۲- هیپرتانسیون بدخیم (مثل Case مورد نظر سئوال)

۳- لوپوس

۴- پورپورای ترومبوسیتوپنیک ترومبوتیک (TTP)

۵- سندرم همولیتیک _اورمیک (HUS)

۶- سرطان منتشر

٧- دریچه های قلبی مصنوعی



آنمی همولیتیک میکروآنژیوپاتیک، به گلبول های قرمز قطعه قطعه شده (Fragmented RBCs) در بیمار مبتلا به HUS توجه کنید.

- پاتولوژی: در لام خون محیطی این بیماران موارد زیر مشاهده می شود:
 - ۱- گلبولهای قرمز تکه تکه شده (شیستوسیت)
 - ۲- سلولهای خاردار (Burr cells)
 - ۳- سلولهای کلاهخودی (Helmet cells)
 - ۴- سلولهای سهگوش (Triangle cells)



Follow up

- ۱ مشخصه اصلی (Hallmark) تمام انواع آنمی همولیتیک، هیپرپلازی اریتروثید و رتیکولوسیتوز است.
- ۲ همولیز خارج عروقی با موارد زیر مشخص می شود:
 الف) هیپربیلی روبینمی و زردی
 - ب) اسیلنومگالی
- ج)سنگهای صفراوی بیلی روبینمی (سنگهای پیگمانته) د) کاهش هایتوگلوبین

- ۳ همولیز داخل عروقی با موارد زیر مشخص می گردد: الف) هموگلوبینم ای، هموگلوبیسن اوری و هموسیدرین اوری ب) اتلاف آهن
 - ج) کاهش هایتوگلوبین
- ۴ ویژگی مشترک همولیزاداخل و خارج عروقی، کاهش هاپتوکلوبین است که در هر دو دیده می شود.
 - ۵ نکات مهم در اسفروسیتوز ارثی، عبارتند از،
- به علت اختلال در اسکلت غشایی گلبولهای قرمزایجاد می شود.
- تریاد بالینی آن شامل آنمی، اسپلنومگالی و زردی است.
- در لام خون محیطی، اسفروسیتهای هیپرکرومیک
 و بدون رنگ پریدگی مرکزی، آنیزوسیتوز و اجسام
 Howell-Jolly (بقایای هسته) دیده می شود.
- برای تشخیص از تاست Osmotic Fragility استفاده می شود.
- ۶ در لام خون محیطی مبتلایان به تالاسمی، Target Cell دیده می شود.
- ۷ افراد مبتلا به بتاتالاسملي مينور، یک آلل غیرطبیعی دارند (۴β/βیا ۴۵/۵).
- ۹ در لام خون محیطی ماتلایان به بتا تالاسمی ماژور موارد زیر دیده می شود:
 - الف) میکروسیتوز و هیپوکرومی
 - ب) پویی کیلوسیتوز (تفاوت در شکل سلولها)
 - ج) آنيزوسيتوز (تفاوت ذر سايز سلولها)
 - د) RBCهای هسته دار (نرموبلاست)
- ۱۰ در بتا تالاسمی بینابینلی (اینترمدیا) با وجودی که آنمی نسبتاً شدید بوم، ولی نیازی به تزریق خون منظم وجود ندارد.
 - ۱۱ انواع آلفا تالاسمىها به قرار زير هستند:
 الف ناقل خاموش: (α/α)، α/ω
- ψ) صفت آلفاتالاسملي (Trait): (α/α ، –/-) يا α/α .
 - $(-/-, -/\alpha)$:H: (عموگلوبین بیماری هموگلوبین
 - د) هيدروپس جنيني: (-/-، -/-)

۱۲ در لام خون محیطی مبتلایان به کمبود G6PD، اجسام هاینزیا سلولهای گاز زده (Bite cell) دیده میشود.

۱۳ کمبود G6PD یک بیماری وابسته به کروموزوم X است، لذا در مردان شایعتر است، اگرچه در صورت وقوع لیونیزاسیون نامناسب (عدم فعالیت اتفاقی کروموزوم X سالم)، زنان را هم مبتلا می سازد.

۱۴ دو یافته مهم و تشخیصی در آنمیهای ایمنوهمولیتیک، عبارتند از:

> الف) وجود اسفروسیت در لام خون محیطی ب) تست کومبس مستقیم مثبت

۱۵ علل آنمی همولیتیک ناشی از آنتیبادی گرم (IgG) عبارتند از: CLL، لوپوس، متیل دوپا، پنیسیلین و کینیدین

۱۶ علل آنمی همولیتیک ناشی از آنتیبادی سرد (IgM) عبارتند از: عفونت با مایکوپلاسما، منونوکلئوز عفونی، نئوپلاسم لنفوئید سلول B (لنفوم لنفویلاسموسیتیک)

۱۷ در آنمی همولیتیک ناشی از آنتیبادی سرد، IgM به C3b در سطح گلبول قرمز متصل می شود.

۱۸ در لام خون محیطی آنمی همولیتیک میکروآنژیوپاتیک موارد زیر دیده میشوند:

الف) گلبول های قرمز قطعه قطعه شده (شیستوسیت) یا Fragmented RBC

ب) سلولهای خاردار (Burr Cells)

ج) سلول های کلاه خودی (Helmet Cells)

د) سلول های سهگوش (Triangle Cells)

۱۹ مالاریا فالسی پاروم میتواند با درگیری مغز، سبب م**الاریای مغزی** شود.

یادداشت. 🚕



آئمیهای ناشی از کاهش خون سازی

المي فقرآهن

۲۵- بیماری با آنمی هیپوکرومیک ـ میکروسیتیک مراجعه کرده است. در بررسیهای تکمیلی، فریتین سرم کاهش و TIBC سرم افزایش داشته است. محتمل ترین علت آنمی کدام است؟

(پرانترنی اسفند ۹۷ ـ قطب اکشوری [دانشگاه گیلان و مازندران]) الف) مگالوبلاستیک ب) بیماری مزمن ج) فقر آهن د) آپلاستیک

■آئمی فقرآهن

● اتیولوژی: شایع ترین علت آنمی فقر آهن، کمبودهای تغذیه ای است. از دست دادن مزمن خون مهمترین علت فقر آهن در کشورهای غربی است. شایع ترین مناطق خونریزی دستگاه گوارش (مانند زخم پیتیک، کانسر کولون و هموروئیدها) و دستگاه ژئیتال (مانند منوراژی، متوراژی، و کانسرها) هستند.

۱- در کشورهای در حال توسعه، دریافت کم آهن و فراهمی زیستی پائین به دلیل رژیمهای غذایی گیاهخواری علت مهم فقرآهن است.

۲- در حاملگی، فقرآهن شایع است.

۳- سوء جذب به علت بیماری سیلیاک و گاسترکتومی
 می تواند موجب فقر آهن شود.

• یافتههای آزمایشگاهی

۱- در لام خون محیطی آنمی میکروسیتیک هیپوکرومیک دیده می شود.

۲- فریتین سرم کاهشیافته و TIBC بالا رفته است (نکته سئوال).

٣- كاهش اشباع ترانسفرين

٣- به علل نامعلوم، افزايش پلاكتها وجود دارد.

۵- سطح اريتروپويتين بالا رفته است.

● هپسیدین: جذب آهن، توسط هپسیدین کنترل می شود. هپسیدین کنترل می شود. هپسیدین یک پپتید کوچک بوده که توسط کبد ساخته می شود و ساخت و ترشح آن وابسته به آهن است. هنگامی که ذخایر آهن زیاد بوده، سطح هپسیدین بالامیرود و موجب تنظیم منفی فروپورتین می شود و هنگامی که ذخایر آهن پائین بوده و نیاز بدن

به آهن افزایش می یابد، سطح هپسیدین کاهش پیدا می کند.

● توجه: هپسیدین با جذب آهن رابطه معکوس دارد، هرگا هپسیدین بالا رود جذب آهن کاهش یافته و هرگاه هیسیدین کاهش یابد، جذب آهن بالا می رود.

الفابع

۲۶- خانمی ۳۰ ساله به علت ضعف عمومی مراجعه نموده است. در بررسیهای انجام شده، نتایج زیر مشخص شد:
Reticulocyte count= 0.2%

 $RBC = 4.5 \times 10^{6} / ml$

MCV= 69 fl, Hb= 8.5 g/dl

کدام آزمایش زیر کمک کننده تر است؟ (پرانترنی ـ اسفند ۷۹)

الف) اندازهگیری اسید فولیک سرم

ب) اندازهگیری پروتوپورفیرین آزاد گلبولهای قرمز

ج) الكتروفورز هموگلوبينهاي خون

د) سنجش میزان آهن و TIBC سرم

به پاسخ سئوال ۲۵ مراجعه شود.



۲۷- یک مرد ۶۸ ساله با آنمی فقر آهن مراجعه نموده
 است. مهمترین اقدام بعدی در مورد این بیماری کدام
 گزینه است؟

(پرانترنی اسفند ۹۷ قطب ۶ کشوری [دانشگاه زنجان]) الف) بیویسی مغز استخوان و رنگ آمیزی آهن

ب) اندازهگیری سطح فریتین سرم

ج) بررسی وجود خون مخفی در مدفوع

د) بررسی وجود آنتیبادی برعلیه فاکتور داخلی

۱- از دست دادن مزمن خون شایعترین و مهمترین علت آنمی فقر آهن است. شایعترین محل خونریزی، دستگاه گوارش (زخم پپتیک، کانسر کولون و هموروئید) و دستگاه تناسلی زنان (منوراژی، متروراژی و کانسرها) است.

۲- هنگامی که علت آنمی فقرآهن (به ویژه در مردان مُسن) دقیقاً مشخص نیست، حتماً باید بدخیمیهای دستگاه گوارش Rule out شوند.



۲۸- علت اصلی آنمی فقرآهن در مردان مُسن چیست؟

(برانترنی شهربور ۹۸ ـ قطب ۹ کشوری [دانشگاه مشهد]) الف) کارسینوم یروستات

ب) کارسینوم دستگاه گوارش

ج) کارسینوم ریه

د) كارسينوم پانكراس

به پاسخ سئوال ۲۷ مراجعه شود.

الف ب ج د

۲۹- آقای ۶۰ ساله با خستگی طولانی مدت و کاهش وزن مراجعه کرده است. در بررسی آزمایشگاهی، آنمی باکاهش سطح آهن و فریتین و افزایش TIBC دارد. کدام مورد اهمیت بیشتری دارد؟

(پرانترنی شهریور ۹۷ ـ قطب ۳ کشوری [دانشگاه همدان و کرمانشاه]) الف) درمان آنمی فقر آهن و پرکردن ذخایر آهن مغز استخوان

ب) بررسی از نظر کانسرهای گوارشی

ج) الكتروفورز هموگلوبين

د) بیوپسی مغزاستخوان

به پاسخ سئوال ۲۷ مراجعه شود.

می بیماری های مزمن

۳۰ در این نوع آنمی میزان هپسیدین پلاسما بالا
 است. غلظت فریتین در سرم بالا است. ظرفیت کلی
 اتصال آهن کاهش یافته و با دادن آهن و اریتروپویتین
 آنمی اصلاح میشود. این کمخونی کدام است؟

(برانترنی اسفند ۱۳ دانشگاه آزاد اسلامی)

الف) هموگلوبينوري حملهاي شبانه (PNH)

ب) آنمی ناشی از آنتی اکسیدان

ج) آنمی بیماریهای مزمن

د) آنمی ناشی از هموگلوبینوپاتی

🗉 آنمی بیماریهای مزمن

 اپیدمیولوژی: آنمی ناشی از التهاب مزمن شایعترین علت آنمی در بیماران بستری است.

• ياتوژنز

 این آنمی به دلیل تحویل ناکافی آهن به مغز استخوان علی رغم وجود ذخایر آهن طبیعی یا افزایش یافته ایجاد می شود.

۲- أنمى ناشى از بيمارى هاى مزمن به علت افزايش
 هپسيدين پلاسما رخ مىدهد. افزايش 6- IL موجب
 افزايش توليد هپسيدين در كبد مىشود.

واتيولوژي

 ۱- عفونتهای باکتریایی مزمن: استئومیلیت، اندوکاردیت باکتریایی و آبسه ریه

۲- اختلالات مزمن ایمنی: آرتریت روماتوئید و آنتریت رژیونال

۳- نئوپلاسمها: هوچکین و کارسینوم ریه و پستان ویافتههای آزمایشگاهی

۱- آنمی هیپوکرومیک میکروسیتیک

٢- افزايش فريتين سرم (برخلاف فقر آهن)

۳- کاهش TIBC و آهن سرم

● درمان: درمان اصلی آن رفع علت زمینهای است، اگرچه می توان با تجویز اریتروپویتین و آهن، آنمی بیمار را بهتر کرد.

الف ب ج د

۳۱- در بررسی آزمایشگاهی خانم سالخوردهای با شکایت تپش قلب، کرختی اندامها و بی حالی، آنمی هیپوکرومیک میکروسیتیک، کاهش آهن سرم و TIBC و افزایش فریتین و ESR یافت شده است. کدامیک از عوامل اتیولوژیک زیرسبب بروز این علائم شده است؟ (برانترنی شهریور ۱۴ مقطب اکشوری [دانشگاه گیلان و مازندران]) الف) آرتریت روماتوئید ب) آنمی فقر آهن میلوفتیزیک د) سندرم میلودیسیلاستیک

به پاسخ سئوال ۳۰ مراجعه شود.

۳۳- بیمار مبتلا به آرتریت روماتوئید به علت ضعف، خستگی و بی حالی مراجعه نموده است. در بررسی های آزمایشگاهی، هموگلوبین ۱۰ و هماتوکریت ۳۱ است. گلبول های قرمز مختصری هیپوکروم و میکروسیتیک بوده و سطح فریتین سرم بالا و TIBC پائین است. \mathcal{Q}_{B}

کدامیک از موارد زیر در پاتوژنز این بیماری نقش دارد؟

(پرانترنی اسفند ۹۶ ـ قطب ۱۰ کشوری [دانشگاه تهران])

الف) كمبود سطح فولات و B12 سرم

ب) نقص در سنتزو ترمیم DNA

ج) وجود آنتی بادی ناشی از مصرف دارو د) بالا بودن سطح یلاسمایے ، Hepcidin

آنمی ناشی از بیماری های مزمن به علت **افزایش سطح** ه**پسیدین** پلاسما رخ می دهد؛ به پاسخ سئوال ۳۰ مراجعه شده

الفابع

می مگالوبلاستیک

۳۳- بیماری با سابقه الکلیسم مزمن با یک آنمی ماکروسیتیک و ترومبوسیتوپنی مراجعه مینماید. خون محیطی بیمار نشان دهنده تعداد زیادی ماکرواوالوسیت و نوتروفیل های هیپرسگمانته است. کدامیک از موارد زیر تشخیص این بیمار است؟

(پرانترنی شهریور ۹۷ ـ قطب ۶ کشوری [دانشگاه زنجان]) الف) آنمی بیماری مزمن ب) کمبود اسید فولیک ج) آنمی فقر آهن د) آنمی سیکل سل

■آنمی مگالوبلاستیک

● پاتوژنز: کمبود اسید فولیک (فولات) و ویتامین B12 به علت اختلال در سنتز تیمیدین موجب اختلال در تولید DNA می شوند. اسید فولیک برای ساخت داکسی تیمیدین منوفسفات (dTMP) لازم است. لذا اگر اسید فولیک کاهش یابد تولید داکسی تیمیدین منوفسفات که برای ساخت DNA لازم است، کاهش می یابد.

• پاتولوژی

1- در تمام انواع آنمی مگالوبلاستیک، مغزاستخوان هیرسلولاراست.

۲- اولین تغییر در لام خون محیطی مبتلایان به آنمی مگالوبلاستیک وجود نوتروفیل هیپرسگمانته (دارای ۵ لوب یا بیشتر) است.

۳- در مغز استخوان مبتلایان به آنمی مگالوبلاستیک، متامیلوسیت غول پیکر (Giant) مشاهده می گردد.

۴- در آنمی مگالوبلاستیک، گلبولهای قرمز تخم مرغی شکل (Macro-ovalocytes) مشاهده می گردد.

- ●یافته های آزمایشگاهی: در آنمی مگالوبلاستیک، MCV اغلب بیشتر از ۱۱۰ fl بوده ولی MCHC طبیعی است.
- سیریالینی: اکثربیماران مبتلابه آنمی مگالوبلاستیک به پانسیتوپنی (آنمی، ترومبوسیتوپنی، گرانولوسیتوپنی) مبتلامی شوند.
- آنمی مگالوبلاستیک ناشی از کمبود فولات
 محل جذب: محل اصلی جذب فولات بل فوقانی
 روده کوچک است.
 - اتیولوژی: علل کمبود فولات عبارتند أز:
- ۱- پختن و جوشاندن مواد غذایی: اسید فولیک متعاقب ۱۰ تا ۱۵ دقیقه پختن از بین میرود.
- ۲- مصرف ناکافی در رژیم غذایی: در افراد الکلی، فقیر، سالمندان
- ۳- افزایش نیاز به فولات: در حاملگی و بیماران مبتلا به آنمی همولیتیک مزمن
- ۴- اشکال در جذب یا متابولیسم: فنی توئین (دیلانتین) جذب فولات را مهار کرده و داروهایی مثل متوترکسات، متابولیسم آن را مهار می کنند.
 - علائم باليني
- 1- ترک زبان (Cheilosis) ، علامت شایع کمبود اسید فولیک است.
- ۲- برخلاف کمبود ویتامین B12، موجب علائم نورولوژیک نمی شود.
- ●یافتههای آزمایشگاهی: سطح فولات سرم کاهش
 یافته است.

۳۴- یک مرد ۶۰ ساله به دلیل سرطان روده کوچک تحت عمل جراحی رزکسیون ایلئوم قرار گرفته است. در معاینه فیزیکی، شدیداً رنگپریده بوده و در آزمایش خون یک آنمی ماکروسیتیک با نوتروفیلهای هیپرسگمانته دیده می شود. کمبود کدامیک از موارد زیر منجر به ایجاد آنمی در این بیمار شده است؟

(پرانترنی شهریور ۹۴ ـ قطب ۶ کشوری [دانشگاه زنجان]) الف) فولیک اسید ب) فاکتور داخلی ج) آهن د) B12

■ آنمی مگالوبلاستیک ناشی از کمبود ویتامین B12

● جذب ویتامین B12: ویتامین B12 برای جذب از ایلئوم باید به فاکتوری به نام فاکتور داخلی (IF) که توسط سلولهای پاریتال معده ساخته می شود، متصل گردد. هر عاملی که ساخت فاکتور داخلی یا اتصال آن به ویتامین B12را مختل نماید، موجب آنمی مگالوبلاستیک می شود.

• اتيولوڙي

۱- آنمی پرنیشیوز: شایعترین علت کمبود ویتامین B12 است. تخریب اتوایمیون مخاط معده منجر به کاهش تولید فاکتور داخلی و در نتیجه کمبود ویتامین B12 می شود. در آنمی پرنیشیوز، گاستریت آتروفیک مزمن رخ داده که با از بین رفتن سلول های پاریتال، تولید فاکتور داخلی مختل می گردد.

۲- گاسترکتومی: سلولهای تولیدکننده فاکتور داخلی از بین میروند.

 ٣- برداشتن ایلئوم: ایلئوم محل جذب کمپلکس ویتامین B12 فاکتور داخلی، است.

 ۴- اختلالات دیستال ایلئوم مثل بیماری کرون، اسپروی گرمسیری و بیماری ویپل

۵- آتروفی معده و آکلریدی در افراد مُسن

 9- ویتامین B12 برخلاف فولات به جوشاندن و پختن مقاوم است. کمبود ویتامین B12 به دلیل مصرف ناکافی در رژیم غذایی نادر است، مگر در گیاهخواران مطلق که شیر و تخم مرغ هم نمی خورند.

• تظاهرات باليني

۱- علائم غیراختصاصی مثل رنگ پریدگی، خستگی زودرس، تنگی نفس، نارسایی احتقانی قلب

۲- زردی خفیف

 ۳- تغییر مگالوبلاستیک در اپی تلیوم اُروفارنژیال و ایجاد زبان گوشتی قرمز (Beefy red tongue)

 ۴- علائم نورولوژیک شامل بی حسی، سوزن سوزن شدن، سوزش دستها و پاها به شکل متقارن، بی ثباتی در راه رفتن و از بین رفتن حس موقعیت

ای تکته ای بسیار مهم: علائم نورولوژیک با شدت آنمی رابطه ای نداشته و ممکن است در کمبود ویتامین B12، علائم نورولوژیک بدون آنمی مگالوبلاستیک شدید وجود داشه باشد.

• یافتههای آزمایشگاهی

۱- ويتأمين B12 پائين سرم

٢- أسيد فوليک طبيعي يا بالا

۳- آنمی ماکروسیتیک متوسط تا شدید

۴- لکوپنی همراه با گرانولوسیتهای هیپرسگمانته

۵- پاسخ شدید رتیکولوسیتی طی ۲ تا ۳ روز به تجویز ویتامین B12 تزریقی

۹- در آنمی پرنیشیوز، آنتیبادی ضدفاکتور داخلی در سرم بیماران یافت می شود.

●درمان: ويتامين B12 تزريقي

(الف (ب) ع

۳۵- لام خون محیطی مردی ۴۸ ساله که با آنمی مراجعه کرده، تعدادی نوتروفیل هیپرسگمانته و ماکرواُوالوسیتوز را نشان میدهد. کدامیک از موارد زیر در این بیمار محتمل تراست؟ (پراتترنی اسفند ۲۸۸) الف) زخم پیتیک دئودنوم ب) کارسینوم کولون ج) واریس مری د) گاستریت آتروفیک

به پاسخ سئوال ۳۴ مراجعه شود.

الفابائ

۳۶ در مورد آنمی پرنیشیوزکدام جمله صحیح است؟ (پرانترنی مهربور ۱۸)

الف) گلبولهای قرمز بیمار، میکروسیت هستند. ب) آنتیبادی برعلیه سلولهای اصلی معده (Chief cells) از عوامل ایجاد آن است.

ج) تخریب نورون ها در قشر مغز در مراحل اوّلیه بیماری رخ میدهد.

د} علائم آنمی با تجویز اسید فولیک برطرف شود.

۱- در آنمی پرنیشیوز، اگرچه آنمی مگالوبلاستیک به علت کمبود B12رخ می دهد ولی آنمی این بیماران به اسید فولیک هم پاسخ می دهد (گزینه د).

آنمی در این بیماران ماکروسیتیک است (گزینه الف).
 آنتیبادی برعلیه سلولهای پاریتال معده، ساخته یشود.

۴- ضایعات نورولوژیک ناشی از کمبود ویتامین BI2 به علت **دمیلینه شدن ستونهای خلفی و طرفی نخاع** است (گزینه ج).

(الف) ب

به پاسخ سئوال ۳۳ مراجعه شود.

الفابي

۴- مردی به علت ضعف و بی حالی مراجعه نموده است. در معاینه مشخص شد درک حسهای دقیق بیمار کاهش یافته است. در آزمایشات بیمار ترومبوسیتوپنی متوسط و لکوپنی دیده می شود. دیدن کدامیک از نتایج زیر در CBC محتمل تراست؟ (دستیاری اسفند ۲۸۸)
 شاف السند MCV = 121 fl الف السند MCV = 85 fl (2)

در آنمی مگالوبلاستیک، MCV اغلب بیشتر از ۱۱۰ ft ا بوده و آنمی ماکروسیتیک است.

می آبلاستیک

۴۱- مرد ۳۵ ساله ای پس از درمان طولانی مدت با کلرامفنیکل دچار کاهش شدید گلبولهای قرمز و گلبولهای سفید و پلاکت شده است. در بیمار فوق تمام موارد زیر صحیح است بجز:

(پرانترنی اسفند ۹۵_قطب ۳ کشوری [دانشگاه همدان و کرمانشاه]) الف) در بیماران زیر۴۰ سال، درمان انتخابی پیوند مغز استخوان است.

ب) مغزاستخوان در این بیماران هیپوسلولار است. ج) طحال او در معاینه قابل لمس نیست و بزرگ نشده است.

د) نقص ارثی در تلومراز بیشترین علت آن است.

🗉 آنمی آپلاستیک

●تعریف: به پانسیتوپنی به همراه مغز استخوان هیپوسلولار، آنمی آپلاستیک گفته میشود.

• اتيولوژي

۱- تماس با سموم

۲- رادیوتراپی

۳- واکنشهای ایدیوسنکراتیک به داروها و ویروسها (عفونت)

۴ نقایص ارثی در ترمیم DNA و آنزیم تلومراز (نقائص
 ارثی تلومراز در ۵ تا ۱۰٪ بیماران دیده میشود)

۳۷- بیماری با سابقه گاسترکتومی به علت خستگی و ضعف و بی حالی مراجعه کرده، در معاینه بالینی، بیمار آنمیک به نظر می رسد، اشکال در اجابت مزاج و تغییر رنگ در مدفوع را ذکر نمی کند. چند مرتبه آزمایش مدفوع برای خون نیز داشته که منفی گزارش شده است. قدم بعدی برای تشخیص کدام است؟

(دستیاری _اسفند ۸۸)

الف) ديدن لام خون محيطي بيمار

ب) انجام آندوسکوپی فوقانی و تحتانی دستگاه گوارش

ج) انجام تست CEA برای کانسر کولون

د) MRI با ماده حاجب از دستگاه گوارش

به کمک لام خون محیطی می توان نوتروفیل های هیپرسگمانته که اوّلین یافته در لام خون محیطی مبتلایان به آنمی مگالوبلاستیک است را مشاهده کرد.

۳۸ در بررسی اسمیر خون محیطی مرد میانسالی با سابقه گاسترکتومی و هموگلوبین gr/dL و، تمام موارد زیر دیده میشود، بجز: (یرانترنی-شهریور۸۷)

الف) ماكروسيتوز

ب) افزایش تارکت سل

ج) هیپرسگمانتاسیون هسته نوتروفیلی

د) مغز استخوان هیپرسلولار

به پاسخ سئوالات ۳۳ و ۳۴ مراجعه شود.

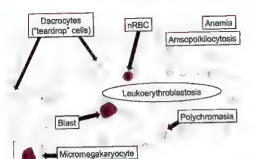
۳۹- بیماری با علائم رنگ پریدگی، ضعف و بی حسی متقابل و از بین رفتن حس موقعیت مراجعه نموده است. یافته های محتمل در بررسی مغز استخوان و خون محیطی کدام مورد از موارد زیر می باشد؟

(دستیاری _اسفند ۸۲)

الف) هیپرپلازی رده اریتروثید و وجود RBCهای هیپوکروم میکروسیت

ب) اریتروپوئزغیرمؤثر و RBCهای میکروسیت با نمای سلول هدفدار (Target cell)

ج) مگالوبلاستها و نوتروفیلهای هیپرسگمانته
 د) بلاستهای فراوان حاوی اجسام آئور



لام خون محيطي آنمي ميلوفتيزيك

 لام خون محیطی: در لام خون محیطی این بیماران موارد زیر دیده می شود:

۱- گلبولهای قرمز قطره اشکی (Tear drop)

۲- افزایش اندک تعداد WBCها

۳- وجود پیش سازهای نابالغ گرانولوسیتیک و اریتروئیدی به همراه **لکوسیتوز خفیف** موجب نمای **لکواریتروبلاستوز** میشود.

الفابع

۴۳ - آقای ۵۰ ساله با علائم آنمی و ترومبوسیتوپنی مراجعه نموده در اسمیر خون محیطی RBC های بدشکل مشابه قطره اشک به همراه پیشسازهای نابالغ گرانولوسیتی و اریتروئید به همراه لکوسیتوز خفیف دیده میشود. بهترین تشخیص کدام است؟

(پرانترنی _میان دوره اردیبهشت ۹۷)

الف) آنمی میلوفتیزیک ب) آنمی آپلاستیک ج) آنمی مگالوبلاستیک د) آنمی بیماریهای مزمن

به پاسخ سئوال ۴۲ مراجعه شود.

الفابع

۴۴- سـلول Tear drop و Leukoerythroblastosis از تظاهرات کدام نوع آنمی هستند؟

(پرانترنی اسفند ۹۶ ـ قطب ۵ کشوری [دانشگاه شیراز])

الف) آنمی میلوفتیزیک ب) آنمی همولیتیک

ج) آنمی مگالوبلاستیک د) آنمی بیماری مزمن

• پاتوژنز: فعال شدن سلولهای T موجب مهار سلولهای Stem Cell خونساز می شود. سلولهای TH1 فعال شده و سیتوکینهایی مثل اینترفرون گاما و TNF تولید می کنند.

● تظاهرات بالینی: بیماری تمام سنین و هر دو جنس را درگیر می کند. علائم عبارتند از:

۱- خستگی، رنگ پریدگی و تنگی نفس به علت آنمی

۲- پتشی و اکیموز ناشی از ترومبوسیتوپنی

۳- افزایش ریسک عفونتهای شدید به دلیل نوتروپنی

۴- در آنمی آپلاستیک، اسپلنومگالی وجود ندارد. وجود اسپلنومگالی آنمی آپلاستیک را رد میکند.

• درمان

۱- قطع داروهای مسبب

۲- دربیماران زیر ۴۰ سال، پیوند مغزاستخوان درمان
 انتخابی است، به شرط آنکه بیمار سابقه تزریق خون
 نداشته باشد.

۳- در بیمارانی که کاندید پیوند نیستند، سرکوب ایمنی کمککننده است.



می میلوفتیزیک

۴۲- در بررسی اسمیر خون محیطی آقای ۶۰ ساله، لکواریتروبلاستوز همراه با اشکال Tear drop در اریتروسیتها مشاهده می شود. آنمی احتمالی بیمار، کدام نوع می باشد؟

(برانترنی شهربور ۹۷ ـ قطب اکشوری [دانشگاه گیلان و مازندران]) الف) همولیتیک ب) مگالوبلاستیک ج) آپلاستیک د) میلوفتیزیک

■آنمی میلوفتیزیک

●علت: به علت جایگزینی مغز استخوان توسط فرآیندهای انفیلتراتیو مثل کارسینومهای متاستاتیک و بیماری گرانولوماتوز است. تومورهای پستان، ریه و پروستات می توانند موجب کارسینوم متاستاتیک به مغز استخوان شوند. سل پیشرفته، بیماریهای ذخیره چربی و استئواسکلروزهم می توانند جایگزین مغز استخوان شوند.

● تظاهرات بالینی: آنمی و ترومبوسیتوپنی مهم تریس تظاهرات هستند. گلبولهای سفید کمتر درگیر می شوند.

به پاسخ سئوال ۴۲ مراجعه شود.

الفابع

۴۵-کدامیک از علل زیر منجر به آنمی میلوفتیزیک میشود؟ (برانترنی شهریور ۹۵-دانشگاه آزاد اسلامی)

الف) فقرآهن ب) كمبود فولات

ج) بیماریهای مزمن د) متاستاز به مغز استخوان

به ياسخ سئوال ۴۲ مراجعه شود.

(الف (ب) ج

Follow up

- ۱ یافتههایی که به نفع آنمی فقر آهن هستند، عبارتند از:
 - آنمی میکروسیتیک ـ هیپوکرومیک
 - كاهش فريتين و افزايش TIBC
 - افزایش تعداد پلاکتها
 - افزایش RDW
- ۲ هرگاه در یک مرد سالخورده، آنمی فقر آهن رخ
 دهد حتماً باید کانسرهای دستگاه گوارش Rule
 out شوند.
- ۳ هیسیدین با جذب آهن رابطه معکوس دارد، هرگاه هیسیدین افزایش یابد، جذب آهن کاهش یافته و هرگاه هیسیدین کاهش یابد، جذب آهن بالا می رود.
- آنمی بیماری های مزمن، شایع ترین علت آنمی در در بیماران بستری است.علت اصلی آنمی در این بیماران افزایش هپسیدین پلاسما است. یافته های آزمایشگاهی در آنمی بیماری های مزمن، عبارتند از:
 - آنمی میکروسیتیک ـ هیپوکرومیک
 - افزایش فریتین سرم
 - کاهش آهن سرم و TIBC
- ۵ کمبود ا**سید فولیک** و **ویتامین B12** موجب آنمی مگالوبلاستیک میشوند.
- کمبود اسید فولیک و ویتامین B12 به علت اختلال در سنتز تیمیدین موجب اختلال در تولید DNA می شوند.

۷ یافتههای کاراکتریستیک و مهم آنمی مگالوبلاستیک
 عبارتند ان:

- نوتروفیل هیپرسگمانته (دارای ۵ لوب یا بیشتر)
 - گلبولهای قرمز ماکرواُوالوسیت
 - مغزاستخوان هيپرسلولار
 - MCV بیشتر از ۱۱۰ (آنمی ماکروسیتیک)
- ه شایع ترین علت کمبود ویتامین B12، آنمی
 برنیشیوز (گاستریت آتروفیک مزمن) است.
- ۹ به پانسیتوپنی به همراه مغز استخوان هیپوسلولار،
 آنمی آپلاستیک گفته می شود. در آنمی آپلاستیک،
 اسیلنومگالی وجود ندارد.
- ۱۰ آنمی میلوفتیزیک به علت جایگزینی مغزاستخوان توسط فرآیندهای انفیلتراتیو مثل کارسینومهای متاستاتیک و بیماری گرانولوماتوز میباشد. تومورهای پستان، ریه و پروستات می توانند موجب آنمی میلوفتیزیک شوند.
- ۱۱ دو یافته مهم در لام خون محیطی آنمی میلوفتیزیک عبارتند از:
 - الف)گلبولهای قرمز قطره اشکی (Tear drop) ب) نمای لکواریتروبلاستوز

اختلالات غيرنئويلاستيك كلبول سفيد

۴۶- در بیمار مبتلا به عفونت EBV، لنفوسیتهای آتیپیک خون محیطی، جزء کدام دسته از سلولهای زیر هستند؟ (پرانترنی شهریور ۹۵ ـ قطب ۱۰ کشوری [دانشگاه تهران])
الف) PMN ب APC

🗈 منونوكلثوز عفوني

● تعریف: منونوکلئوز عفونی یک بیماری حاد و Self-limited ناشی از ویروس ابشتن بار بوده که معمولاً نوجوانان و جوانان را مبتلا میسازد. ۲ مشخصه این بیماری عبارتند از:

۱- وجود تب، گلودرد و لنفادنیت ژنرالیزه

- ۲- لنفوسیتوز سلولهای CD8⁺ T سیتوتوکسیک (نکته اصلی سئوال)
- توجه: سندرم مشابهی توسط سیتومگالوویروس (CMV) ایجاد می شود. به عبارت دیگر CMV نیز می تواند موجب منونوکلئوز عفونی شود.
- راه انتقال: انتقال بیماری از طریق تماس مستقیم و نزدیک دهانی مثل بوسیدن است.
- پاتولوژی: تغییرات اصلی در خون، غدد لنفاوی، طحال، کبد، CNS و گاه سایر اعضا مشاهده شده و عبارتنداز:
 - ۱- لکوسیتوزبین ۱۲ تا ۱۸ هزار
- ۲- وجود لنفوسیتهای بزرگ و آتیپیک با سیتوپلاسم حاوی گرانولهای آزورفیلیک. لنفوسیتهای آتیپیک از نوع سلول CD8 T سیتوتوکسیک هستند.
 - تظاهرات باليني
- ۱- علائم کلاسیک شامل تب، گلودرد و لنفادنیت است.
- ۲- لنفادنوپاتی: اغلب غدد لنفاوی گردنی خلفی،
 آگزیلاری و کشاله ران را درگیر میکند.
- ۳- اسپلنومگالی: طحال شکننده بوده و با ترومای خفیف ممکن است پاره شود (پارگی کشنده طحال).
- سیربیماری: در اکثرموارد، بیماری طی ۴ تا ۶ هفته بهبود مییابد؛ گاهی خستگی بیشتر طول می کشد.
 - تشخیص
- ۱- لنفوسیتوز همراه با لنفوسیتهای آتیپیک در خون محیطی (اختصاصی ترین یافته آزمایشگاهی)
 - ۲- واکنش هتروفیل مثبت (تست Monospot)
 - ۳- آنتی بادی اختصاصی برای EBV
 - عوارض
- ۱- شایعترین عارضه منونوکلئوز عفونی، اختلال عملکرد کبدی بوده که به صورت زردی، افزایش آنزیمهای کبدی، بیاشتهایی و به ندرت نارسایی کبدی تظاهر می یابد.

(الف ب ع

۴۷- کدامیک از موارد زیر مشخصه کاراکتریستیک منونوکلئوز عفونی است؟ (پرانترنی میاندوره ـخرداد ۱۴۰۰) الف) لنفادنوپاتی گردنی و مدیاستن

ب) هپاتواسپلنومگالی

ح) CD8+T cells

د) تيتربالاي Anti-EBV antigens

به پاسخ سئوال ۴۶ مراجعه شود.

العاب

۴۸- بیماری ۱۵ ساله باگلودرد، تب، بزرگی غدد لنفاوی و بزرگی طحال به مدت یک هفته مراجعه نموده است. در خون محیطی Atypical lymphocyte به مقدار ۵۲٪ دیده می شود. گذامیک از موارد زیر در بیمار دیده می شود؟

الف) بالا رفتن آنزيمهاي كبدي

- ب) وجود Lacunar در غدد لنفاوی و طحال
- ج) وجود Sarcoid-like granuloma در غدد لنفاوي
 - د) وجود آنتی بادی ضد پلاکت در سرم

از عوارض منونوکلئوز عفونی اختلال عملکرد کبدی بوده که موجب زردی، افزایش آنزیمهای کبدی، بی اشتهایی و حتی نارسایی کبد می شود.

الفاباع

(الله المالية واكنشى

۴۹- در بررسی میکروسکوپیک غده لنفاوی یک بیمار، ساختمان غدد لنفاوی حفظ شده و افزایش فولیکولهای لنفاوی با تنوع در اندازه و شکل و مراکز زایا دیده می شود. همچنین در مراکز زایا، فعالیت فاگوسیتی و میتوزی واضح مشاهده می گردد. تمام تشخیصهای زیر قابل انتظار است بجز: (پرانترنی میان درره اردیبهشت ۹۶) الف) مراحل اولیه عفونت HIV

ب) آرتریت روماتوئید

- ج) توكسوپلاسموز
- د) منونوكلئوز عفوني

 $c_{\!B}$

■لنفادنيت واكنشى

• تعریف: درگیری غدد لنفاوی غالباً به شکل لنفادنوپاتی در مواجهه با عفونتها و محرکهای التهابی غیرمیکروبی، لنفادنیت واکنشی اکثر یافتههای بافتشناسی غیراختصاصی بوده و به آدنیت حاد یا مزمن غیراختصاصی به شوند.

■ لنفادنیت غیراختصاصی مزمن: در این لنفادنیت ۳ الگوی پاتولوژی زیر دیده می شود:

• هيپرپلازي فوليکولار

 ۱- سلولهای B فعال شده و یک واکنش فولیکولی یا مرکز زایا ایجاد می شود.

۲- هیپرپلازی فولیکولار در آرتریت روماتوئید،
 توکسوپلاسموز و مراحل اولیه عفونت HIV دیده می شود
 (نکته اصلی سئوال).

۳- در افتراق بالنفوم فولیکولار، یافته های زیر به نفع هیپریلازی فولیکولار است:

الف) ساختار غده لنفاوی حفظ شده و بین مراکززایا بافت لنفوئید طبیعی وجود دارد.

ب) تغییر شدید در شکل و اندازه مراکز زایا

ج) وجود لنفوسيتها در مراحل مختلف تمايز

د) فعالیت فاگوسسیتی و میتوزی واضح در مراکز زایا
 (مثل Case مورد نظر سئوال)

 هیپرپلازی پاراکورتیکال: در این الگو، درگیری سلولهای T وجود دارد. علل آن عبارتند از:

۱- عفونتهای ویروسی مثل EBV

٢- تزريق برخى واكسنها مثل آبله مرغان

۳- داروها به ویژه **فنی توئین**

● هیستیوسیتوز سینوسی: در این الگو، هیپرتروفی شدید سلولهای آندوتلیوم و انفیلتراسیون ماکروفاژها (هیستوسیتها) مشاهده میشود. هیستوسیتوزسینوسی بیشتر در غدد لنفاوی تخلیهکننده سرطانها مشاهده گردیده و نشانه پاسخ ایمنی به توموریا محصولات آن است.

الفابع

۵۰- غدد لنفاوی مجاور تودههای سرطانی گاهی به دلیل غیرمتاستاتیک بزرگ می شوند. احتمال مشاهده کدامیک از تغییرات مورفولوژیک غیراختصاصی زیر در این غدد لنفاوی بیشتر است؟

(برانترنی شهربور ۹۴ _قطب ۵ کشوری [دانشگاه شیراز])

الف) هیستیوسیتوز سینوسی

ب) ھيپرپلازي فوليكولي

ج) هیپرپلازی پاراکورتیکال

د) لنفادنيت حاد

به یاسخ سئوال ۴۹ مراجعه شود.

الفاراعات

نئويلاسمهاي سلول پيشساز

ALI (O)

۵۱- پسر ۱۵ ساله به علت سرفه مراجعه مینماید. در بررسی انجام شده تودهای در مدیاستن دیده می شود. در خون محیطی بیمار، تعداد سلولهای سفید افزایش و حدود ۲۶٪ سلول نابالغ بلاست با هستههای چیندار (Convoluted) دیده می شود. محتمل ترین تشخیص کدام است؟

(پرانترنی شهریور ۹۴ قطب ۳ کشوری [دانشگاه همدان و کرمانشاه])

الف) لوسمى سلول مويى

ب) لنفوم بوركيت اكسترانودال

ج) لنفوم/لوسمى لنفوبالاستيك سلول T

د) لنفوم سلول مانتل با درگیری مغز استخوان

■ لوسمى/لنفوم لنفوبلاستيك حاد

 وتعریف: لوسمی لنفوبلاستیک حاد (ALL)، شایع ترین سرطان در کودکان بوده و متشکل از سلول های B نابالغ (B-ALL) و T نابالغ (T-ALL) می باشد. B-ALL،
 ۸۵٪ از موارد را شامل می شود.

• اییدمیولوژی

۱- پیک بروز B-ALL در حدود ۳ سالگی است.

۲- پیک بروز T-ALL در **نوجوانی** است.

۳- ALL در **پسرها و سفیدپوستان** شایع تر است،

۴- اغلب مبتلایان زیر۱۵ سال هستند.

• ياتوژنز

۱- موتاسیون در ژن NOTCH1 در T-ALL

۲- موتاسیون در ژن PAX5 در B-ALL

۳- موتاسیونهای افزایشدهنده فعالیت تیروزین
 کینازو RAS نیز در ALL اهمیت دارند.

• پاتولوژی

 ۱- مغز استخوان، هیپرسلولار و مملو از لنفوبلاست (سلولهای نابالغ) است.

۲- لنفوبلاستها حاوی کروماتین فشرده در هسته،
 هستک کوچک و سیتوپلاسم کم و بدون گرانول هستند.

 لام خون محیطی: در لام خون محیطی یافتههای زیر دیده می شود:

۱- **لکوسیتوز**:گاهی تعداد گلبول های سفید بیش از ۱۰۰۰۰۰ است. در ۵۰٪ از بیماران این مقدار کمتر از ۱۰ هزار است.

۲- آنمی

۳- ترومبوسیتوپنی با پلاکت کمتر از ۱۰۰ هزار

۴- نوتروپنی

• ژنتیک

۱- شایعترین اختلال ژنتیکی در B-ALL، در کودکان، هیپردیپلوییدی و ترانسلوکاسیون (12;21) میباشد.

۲- در بزرگسالان، ۲۵٪ از B-ALLها ناشی از ترانسلوکاسیون (9;22) و فیوژن BCR-ABL است.

●ایمنوفنوتیپ: به منظور طبقهبندی تومورهای لنفوبلاستیک و افتراق آنها از AMIL از ایمنوفنوتیپ استفاده می شود.

۱- TdT (یک DNA پلیمراز) در ۹۵٪ از مبتلایان به ALL وجود دارد (بسیار مهم).

۲- در B-ALL، شاخصهای سلول B، PD19 و CD22 و CD22 مثبت هستند.

۳- در T-ALL، CD3 مثبت است.

• تظاهرات باليني

 ۱- سرکوب عملکرد مغزاستخوان و به دنبال آن ضعف ناشی از آنمی، تب ناشی از عفونت ثانویه به نوتروپنی و خونریزی ناشی از ترومبوسیتوینی

 ۲- درد استخوان، لنفادنوپاتی منتشر، اسپلنومگالی، هپاتومگالی

۳- در ۵۰ تا ۷۰٪ موارد T-ALL، تودههای مدیاستینال دیده می شود (مثل Case مورد نظر سئوال). در این بیماران، علائم ناشی از فشردگی عروق بزرگ و راههای هوایی در مدیاستن رخ می دهد.

4- علائم CNS شامل سردرد، استفراغ و فلج عصب

درمان: با شیمی درمانی، ۹۵٪ کودکان مبتلا به ALL
 بهبود می یابنید در حالی که ۳۵ تیا ۴۰٪ از بالغین درمان می شوند.

الف ب ج د

۵۲- پسربچهای با علائم ضعف، بی حالی و اپیستاکسی به درمانگاه آورده شده است. در معاینه، لنفادنوپاتی ژنرالیزه و در آزمایشات انجام شده آنمی، ترومبوسیتوپنی، لکوسیتوز شدید و تعداد زیادی سلولهای نارس در خون محیطی مشاهده شد؛ کدامیک از بیماریهای زیر محتمل تر است؟

AML (ب ALL الف) CLL (ه CML (ج

به پاسخ سئوال ۵۱ مراجعه شود.

الفابع

۵۳-کدامیک از موارد زیر به نفع پیشآگهی بهتر در لوسمی لنفوبلاستیک حاد (ALL) محسوب می شود؟

(پر*انترنی ـ شهریور* ۹۹)

الف) هیپودیپلوئیدی ب) لکوسیتوز شدید چ) سن ۲ تا ۱۰ سال د) درگیری CSF

🗉 پیشآ گہی لوسمیھای حاد

● عوامل مؤثر در پیش آگھی خوب

۱- کودکان بین ۲ تا ۱۰ سال (نکته سئوال)

۲- هیپردیپلوئیدی

۳- تعداد یائین WBC

● عوامل مؤثردر پیش آگهی بد

۱- کودکان کمتراز ۲ سال، چرا که با ترانسلوکاسیون درگیرکننده ژن MLL همراهی دارند.

۲- تظاهر در نوجوانی و بزرگسالی

۳- وجود سلولهای بلاست بیشتراز ۱۰۰۰۰۰ در خون محیطی

الف بع ال

CLI (O)

۵۴- یک مرد ۶۰ ساله با شرح حال سه هفته ای از بزرگی غدد لنفاوی درگردن و زیر بغل مراجعه کرده است. CBC بیمار نشان دهنده آنمی خفیف و لکوسیتوز 30000/mL لست. بیش از ۸۰٪ گلبول های سفید، لنفوسیت های کوچک و بالغ هستند. کدامیک از تشخیص های زیر برای این بیمار مطرح است؟

(پرانترنی شهریور ۹۷ _ قطب ۶ کشوری [دانشگاه زنجان])

Acute lymphoblastic leukemia (الف

Infectious mononucleosis (

Chronic myelogenous leukemia (¿

د) Chronic lymphocytic leukemia

■لوسمی لنفوسیتیک مزمن (CLL)

 اپیدمیولوژی: شایعترین لوسمی در بزرگسالان در کشورهای غربی است.

● پاتوژنی: CLL توموری با رشد آهسته است، سلولهای توموری دارای سطوح بالایی از BCL2 هستند در CLL به علت اختلال در سیستم ایمنی، عملکرد طبیعی لنفوسیت B سرکوب شده و هیپوگاماگلوبولینمی رخ میدهد.

●علائم بالینی: CLL در اکثر موارد بیعلامت میباشد. علائم شایع غیراختصاصی بوده و شامل خستگی زودرس، کاهش وزن و بیاشتهایی هستند. لنفادنوپاتی ژنرالیزه و هپاتواسپلنومگالی در ۶۰-۵۰٪ موارد وجود دارد. هیپوگاماگلوبولینمی در بیش از نیمی از بیماران و معمولاً در مراحل انتهایی بیماری ایجاد میگردد؛ لذا شانس عفونتهای باکتریایی بالا میرود. آنمی همولیتیک اتوایمیون و ترومبوسیتوپنی شیوع کمتری دارند.

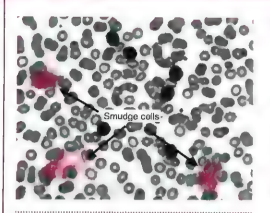
• بافتههای باتولوژیک

۱- لنفوسيتوز مطلق (لنفوسيتهاى كوچك و بالغ)

۲- لنفوسیتهای لوسمیک، شکننده هستند و در زمان
 تهیه لام خون محیطی، میشکنند و سلولهای Smudge
 ابحاد میکنند.

۳- در غدد لنفاوی درگیر، صفحاتی از **لنفوسیتهای** گرد و کوچک دیده می شوند.

۴- کانونهایی از سلولهای فعال میوتیک دیده می شوند که به آنها Proliferation Center اطلاق



CLL. به سلولهای Smudge توجه کنید.

می گردد. مشاهده این مراکز تکثیری تشخیص را قطعی می سازند.

●ایمنوفنوتیپ: CLL یک نئوپلاسم سلولهای Bبالغ بوده که در آنها CD20 و CD5 مثبت است.



۵۵- در اسمیر خون محیطی بیماری با لکوسیتوز، لنفوسیتهای کوچک با ظاهر بالغ و هسته گرد و پررنگ همراه باتعداد زیادی سلول های له شده (Smudge cells) دیده می شود. در بررسی ایمنوفنوتیپ سلول های لنفوسیتی، مارکرهای سطحی CD20 و CD5 را دارا می باشند. تشخیص شما چیست؟

(برانترنی اسفند ۹۴ ـ قطب ۸ کشوری [دانشگاه کرمان])
(B-ALL) Acute lymphoblastic leukemia (ب
ب T-ALL) Acute lymphoblastic leukemia (ب

Chronic lymphocytic leukemia (3

به پاسخ سئوال ۵۴ مراجعه شود.

الفابع

۵۶- آقای ۷۰ ساله بدون مشکل خاصی جهت معاینه سالانه مراجعه نموده است. در آزمایش خون افزایش شدید گلبولهای سفید با ۸۵٪ لنفوسیتهای بالخ دیده میشود. هموگلوبین، گلبولهای قرمزو پلاکت

 Q_{R}

نرمال است؛ کدام تشخیص برای این بیمار مطرح است؛ (پرانترنی اسفند ۹۵ مقطب ۶ کشوری [دانشگاه زنجان]) ملک الف) ALL (ب CLL (ع CLL (ع CML (ج)

به پاسخ سئوال ۵۴ مراجعه شود.

الف ب ج

النفوم فوليكوار

۵۷- در بررسی میکروسکوپی غدد لنفاوی خانمی ۵۴ ساله که با لنفادنوپاتی ژنرالیزه بدون درد مراجعه نموده است، سلولها عمدتاً بزرگتر از لنفوسیت معمولی باکروماتین فشرده و جدار هسته نامنظم و شکافدار می باشند که با تعدادی از سلولهای بزرگتر باکروماتین وزیکولرو چندین هستک مخلوط شدهاند. سلولهای توموری برای CD10، CD20 و BCL6 مثبت هستند.

(دستياري _اردبيهشت٩٩)

الف) Nodular sclerosis hodgkin lymphoma (ب Lymphocyte-predominance hodgkin lymphoma (ج Follicular lymphoma (ج

Mantle cell lymphoma(s

◙ لنفوم فوليكولر

●اپیدمیولوژی: این لنفوم تقریباً شایع، ۴۰٪ لنفومهای نان هوچکین (NHL) بزرگسالان را تشکیل میدهد. بیشتر مبتلایان بالاتراز ۵۰ سال هستند.

 پاتوژنز بیش از ۸۵٪ موارد لنفوم فولیکولر دارای ترانسلوکاسیون (14;18) هستند که موجب اتصال ژن BCL2 روی کروموزوم ۱۸ به لوکوس IgH در کروموزوم ۱۴ میشود.

تنته ای بسیار مهم: بیان بیش از حد پروتئین BCL2 یک یافته مهم در لنفوم فولیکولر است.

• ایمنوفنوتیپ: این لنفوم، مارکرهای سلول BCL6 ، CD10 ، CD20 ;; عبارتند از: CD20 ، CD20 ، CD20 . (۱۰۰) امتحانی).

■ تظاهرات بالینی: با لنفادنوپاتی بدون درد ژنرالیزه تظاهر مییابد. درگیری خارج گرهای (مثل احشاء)

سلولهای Centroblast





,

سلولهای Centrocyte

ســـلولهای Centroblast و Centroblast در لنفــوم فولیکوار

غیرشـایع بوده ولی اکثراً مغزاستخوان در هنگام تشخیص درگیر گردیده است.

 پاتولوژی: غدد لنفاوی معمولاً یک نمای پرولیفراسیون ندولر دارند. دو سلول زیر در این لنفوم کاراکتریستیک هستند:

۱- سلولهای Centrocyte؛ این سلولها کمی بزرگتر از
 لنفوسیتها بوده و هسته آنها شکافدار و زاویه دار است.

7- سلولهای Centroblast: این سلولها بزرگتر بوده و دارای کروماتین وزیکولر، چند هستک و مقدار متوسطی سیتوپلاسم هستند.

●سیر بیماری: سیر بیماری بسیار طولانی بوده (میانگین بقای حدود ۱۰ سال) که به علت درمان نیست: لذا برخلاف سیربالینی خفیف، آنها به آسانی درمان پذیر نمی باشند. ۴۰٪ از مبتلایان به لنفوم فولیکولر به لنفوم سلول B بزرگ منتشر تبدیل می گردند.



۵۸- بیمار ۵۰ ساله ای با لنفادنوپاتی ژنرالیزه مراجعه کرده است. در بررسی نمونه بیوپسی غدد لنفاوی گردنی، ساختمان آن بهم خورده است و نمای

 Q_{B}

ندولر دارد. سلولهای نئوپلاستیک کمی بزرگتر از لنفوسیتهای معمولی هستند و دارای هستند با کروماتین متراکم، نامنظم و شکافدار هستند. این سلولها در رنگ آمیزی ایمنوهیستوشیمیایی +BCL2 و +CD20 هستند. کدامیک از موارد زیر در این بیمار بیشتر احتمال دارد؟ (دستیاری -اسفند ۸۷)

الف) بیماری دارای پیشرفت بسیار سریع است.

ب) ترانس لوکاسیون (8;22) وجود دارد. ج) افزایش بیان ژن C-myc در سلولهای نثویلاستیک

د) گرفتاری مغزاستخوان در زمان تشخیص بیماری

۱- لنفوم فوليكولر سيرى بسيار طولاني دارد (گزينه الف).

۲- دربیش از ۸۵٪ بیماران مبتلا به لنفوم فولیکولر
 ترانسلوکاسیون (14;18) ادیده می شود (اتینه ب).

۳- بیان بیش از حد BCL2 یک یافته مهم در این بیماری است (گزینه ج).

۴- لنفوم فولیکولربا لنفادنوپاتی بدون درد ژنرالیزه تظاهر می یابد. اکثراً مغز استخوان در هنگام تشخیص در گیرشده است (گزینه د).

الفابع

۵۹- آقای ۴۵ ساله به علت ایجاد تودههای بدون درد گردنی مراجعه کرده است. در معاینه، لنفادنوپاتی ژنرالیزه بدون یافته دیگری وجود دارد. در بررسی میکروسکوپی یکی از غدد لنفاوی، نمای ندولی متشکل از لنفوسیتهای شکافدار کوچک مخلوط با تعداد کمتری از سلولهای لنفوئیدی با هستههای وزیکولر دیده می شود. وجود کدامیک از مارکرهای زیرباعث عدم پاسخ به درمان کامل در این بیمار دیرباعث می شود؟

الف) BCL2 ب) CD20 د) BC16 ج

بروزبیش از حد BCL2 که یک مهارکننده آپوپتوزاست موجب افزایش بقای سلول توموری در لنفوم فولیکولر میشود؛ همچنین به پاسخ سثوال ۵۷ مراجعه شود.

الفاباع

Mantle القوم بسلول

9- بیمار ۳۷ ساله با علائم گوارشی و کاهش وزن شدید مراجعه کرده است. در آندوسکوپی، پولیپهای فراوان در روده کوچک مشاهده شده است. بررسی میکروسکوپی پولیپها، ارتشاح شدید لنفوسیتی را در مخاط نشان میدهد. ایمنوهیستوشیمی نمونه برای مازکرهای CD19 ، CD20 ، Cyclin D1 مثبت است؛ محتمل ترین تشخیص کدام است؟

(پرانترنی اسفند ۹۷ قطب ۲ کشوری [دانشگاه تبریز])

الف) Marginal zone lymphoma

ب) Follicular lymphoma

Mantle cell lymphoma (ج

Diffuse large B-cell lymphoma (3

■لنفوم سلول Mantle

●تعریف: لنفوم سلول Mantle از سلولهای B تشکیل شده است که در Mantle Zone فولیکولهای لنفاوی طبیعی قرار دارند.

● پاتوژنز: تقریباً در تمامی موارد ترانسلوکاسیون (Cyclin D1 وجود دارد. این ترانسلوکاسیون ژن Cyclin D1 قرار گرفته بر روی کروموزوم ۱۱ را به زنجیره سنگین ایمنوگلبولین (IgH) واقع برکروموزوم ۱۴ متصل میکند.

ركته اى بسيار مهم: درلنفوم سلول Mantle، CD19، CD19، CD20، CD20 و پروتئين CD20، مثبت هستند.

♣ توجه: وجود پروتئین Cyclin D1 لنفوم سلول - Man راکته اصلی سئوال).

† CLL/SLL زکته اصلی سئوال).

† CLL/SLL نکته اصلی سئوال).

* CLL/SLL نکته اصلی سئوال نکته

 علائم بالینی: اغلب مبتلایان با خستگی (ضعف) و لنفادنوپاتی مراجعه میکنند. این لنفوم، مغزاستخوان، طحال، کبد و اغلب دستگاه گوارش را درگیر مینماید.

ای تکته ای بسیار مهم: دستگاه گوارش در لنفوم Mantle در اغلب موارد درگیربوده و به شکل پولیپ تظاهر می یابد (پولیپوز لنفوماتوئید).

 پاتولوژی: لنفوم سلول Mantle، غدد لنفاوی را به صورت منتشریا ندوتر درگیر مینماید.

۱- سلولهای توموری اندکی بزرگتر از لنفوسیتهای طبیعی هستند و دارای هسته نامنظم و شکافدار میاشند. هستکها واضح نیستند.

۲- به طور کمتر شایع، سلولهای تومورال بزرگتر و مشایه **نفوبلاست** هستند.

 ۳- مغز استخوان در اکثر موارد درگیر بوده و خون محیطی در ۲۰٪ موارد لوسمیک است.

• درمان: این تومورها مهاجم و غیرقابل درمان
 هستند. میانگین بقا بیماران ۴ تا ۶ سال است.

الفابع

۶۹- آقای ۵۰ سالهای با مشکلات گوارشی مراجعه نموده است. در کولونوسکوپی، ندول های زیر مخاطی متعدد مشهوداست. دربیوپسی از ضایعه، سلول های لنفوسیتیک کوچک مئوتون با هسته های اندکی نامنظم و هستک ناواضح مشهود می باشد. در بررسی ایمنوهیستوشیمی، ناواضح مشهود می باشد. در بررسی می باشد. تشخیص تومور کدامیک از انواع لنفوم های زیر است؟

(پرانترنی اسفند ۹۵ قطب ۱ کشوری [دانشگاه گیلان و مازندران]) الف) Small cell lymphocytic

- سب) Mantle cell
 - Follicular (ج
 - Burkitt (3

به پاسخ سئوال ۶۰ مراجعه شود.

الفاباعات

۶۲ در بیوپسی غدد لنفاوی مرد ۳۰ ساله مبتلا به Mantle cell lymphoma تمام موارد زیرقابل انتظار است، بحز:

(پرانترنی اسفند ۹۴ ـ قطب ۳ کشوری [دانشگاه همدان و کرمانشاه]) الف) گرفتاری زیر مخاط گوارشی نمای Lymphomatoid دارد.

- ب) Cyclin D1 مثبت است.
- ج) از سلولهای T تشکیل شده است.
- د) اکثربیماران با خستگی و لنفادنوپاتی مراجعه میکنند.

لنفوم سلول Mantle از سلولهای B تشکیل شده است؛ همچنین به پاسخ سئوال ۶۰ مراجعه شود.

الف ب ع

 ۴۳ مرد ۵۵ ساله با خستگی زودرس، بزرگی غدد لنفاوی گردن و زیر بغل، بزرگی طحال و کبد به همراه لکوسیتوز مراجعه کرده است. بیویسی از غدد لنفاوی

گردن نشانگر تخریب وسیع ساختمان طبیعی غدد لنفاوی توسط ورقههایی از سلولهای لنفوئید با سایز کوچک تا متوسط، گاهاً شبیه لنفوبلاست با غشاء هسته نامنظم و هستک نامشخص بوده که در رنگ آمیزی ایمنوهیستوشیمی جهت CD20، CD19 و CD5 مثنی مثبت و از نظر TdT و CD3 منفی میباشد. محتمل ترین اختلال سیتوژنتیک سلولهای تومورال کدام میباشد؟

t(11;14) (ب t(9;22) (الف) (t(11;18) د) (t(14;18) (ع

به پاسخ سئوال ۶۰ مراجعه شود.

(الف ب ع) د

ساده منتشر سلول B بزرگ

۶۴- در معاینه فیزیکی بیماری ۶۲ ساله با توده گردنی، غدد لنفاوی بزرگ در زیربغل دیده می شود. CBC بیمار طبیعی است. بیوپسی غده لنفاوی، از بین رفتن طرح طبیعی آن و تکثیر سلولهای لنفوئیدی بزرگ با هستک برجسته را نشان می دهد. بررسی ایمنوهیستوشیمی برای مارکرهای CD10 ، CD19 ، CD20 مثبت و برای مارکرهای CD3، CD3 ، TdT ، CD15 ، CD3 منفی است؛ محتمل ترین تشخیص کدام است؟

(برانترنی شهریور ۹۸ قطب۲ کشوری [دانشگاه تبریز])

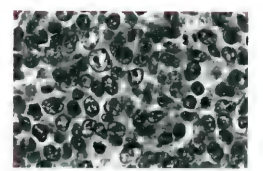
- الف) Diffuse Large B-cell lymphoma
 - Chronic lymphadenitis (ب
 - Acute lymphoblastic leukemia (ج
 - د) Hodgkin lymphoma

Diffuse Large B-cell Lymphoma

 اپیدمیولوژی: شایعترین لنفوم در بزرگسالان بوده و تقریباً ۳۵٪ از تمام لنفومهای نانهوچکین بالغین را شامل میشود.

پاتوژنز: در $\frac{1}{V}$ موارد، بازآرایی ژن BCL6 وجود داشته که بر روی کروموزوم 3q27 قرار دارد. در درصد بیشتری از موارد موتاسیون BCL6 وجود دارد. در Vموارد (14,18) وجود داشته که با بیان بیش از حد ژن BCL2 همراه است.





Diffuse Large B-cell Lymphoma. سیلول های توم وری دارای هسته بزرگ، کروماتین و هسبتک های برجسته هستند.

■ تکته: تغییرات ژن BCL6 در لنفوم سلول B بزرگ منتشر بسیار مهم است.

● مورفولوژی: سلولهای توموری دارای هسته کرد یا بیضی و کروماتین پراکنده هستند. هستهها بزرگ بوده و دارای چند هستک برجسته هستند (مثل Case مورد نظر سئوال). سیتوپلاسم سلولی، رنگ پریده بوده و حجم متوسطی دارد.

●ایمنوفنوتیپ: این تومور، از سلولهای B بالخ تشکیل گردیده است، لذا تمام آنتیژنهای سلول B IgG و یا IgG و یا IgG و یا IgG و یا BCL2 هم ممکن است مثبت باشند (نکات اصلی سئوال در زمینه مارکرها).

و انداع

۱- ویروس EBV: می تواند موجب لنفوم سلول B بزرگ منتشر در افراد مبتلا به ایدزیا سرکوب ایمنی ایا تروژنیک (مثل بیماران پیوندی) و یا افراد مسن بشود.

۲- هرپس ویروس انسانی نوع ۸ (HHV-8): سارکوم کاپوزی که عفونت با هرپس ویروس انسانی نوع ۸ نیز نامیده می شود می تواند موجب لنفومی شود که با افیوژن در پلور، پریکارد یا پریتوئن همراه است.

۳- لنفوم سلول B بزرگ مدیاستینال: معمولاً در زنان جوان رخ می دهد و در اکثر موارد به CNS و احشاء شکمی گسترش می یابد.

● تظاهرات بالینی: سن متوسط ابتلا به این لنفوم، ۶۰ سال می باشد، اگرچه در هرسنی دیده می شود. این

بیماران معمولاً با یک توده با رشد سریع و علامتدار در یک غده لنفاوی یا یک محل خارج گرهی تظاهر می یابند. برخلاف لنفوم فولیکولر، کبد، طحال و مغز استخوان در زمان تشخیص درگیر نمی باشند.

 • سیربیماری: تومور مهاجمی بوده که اگر درمان نشود به سرعت کُشنده است.

الفاباعات

نفوم بوركيت

9۵- پسربچهای با توده شکم مورد بررسی قرار گرفته و در بافتشناسی، تکثیر سلولهای یکنواخت با اندازه متوسط با هستههای گردیا بیضی، دارای هستک، با تکثیر فراوان و نمای آسمان پُرستاره دیده می شود. بررسیهای مولکولی (t(8;14) را نشان می دهند. تشخیص چیست؟

(پرانترنی شهریور ۹۷ _ قطب ۲ کشوری [دانشگاه تبریز]) الف) لنفوم سلول مارژینال ب) لنفوم سلول منتل ج) لنفوم بورکیت د) لنفوم فولیکولار

🗉 لنفوم بوركيت

تعریف: لنفوم بورکیت یک تومور بسیار مهاجم
 سلولهای B بالغ است.

●اپیدمیولوژی: لنفوم بورکیت بیشتر اطفال و جوانان را درگیر می کند، به طوری که لنفوم بورکیت عامل ۳۰٪ لنفومهای غیرهوچکینی کودکان در آمریکاست. لنفوم بورکیت سریع ترین رشد را در بین تومورهای انسان دارد.

پاتوژنز: لنفوم بورکیت با جابه جایی ژن MYC بر روی
 کروموزوم ۸ همراهی دارد. بیشتر جابه جایی ها ژن MYC را با ژن IgH روی کروموزوم ۱۴ ادغام میکنند (8;14) t.

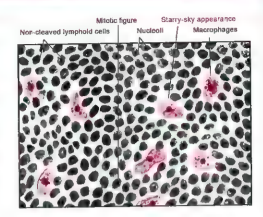
توجه: سلولهای تومورال اکثراً به صورت نهفته با
 ویروس اپشتاین ـ بار (EBV) آلوده شدهاند.

🎳 یادآوری: دو ویژگی مهم ژنتیکی لنفوم بورکیت عبارتند از:

۱- بیان بیش از حد MYC

t(8:14) -Y

● ایمنوفنوتیپ: لنفوم بورکیت، IgM سطحی و تمام مارکرهای سلول B (CD20) و نیز مارکرهای سلول B مراکز زایا مانند CD10 و BCL6 را بروز میدهد.



نمای آسمان پُرستاره (Starry sky) در لنفوم بورکیت

• پاتولوژی: در گزارش لام پاتولوژی لنفوم بورکیت موارد زیر وجود دارد:

۱- سلولهای توموری اندازه متوسط داشته و به طور معمول دارای هستههای گردیا بیضی حاوی ۲ تا ۵ هستک واضح می باشند.

۲- مقادیر متوسطی سیتوپلاسم بازوفیلی یا آمفوفیلیک وجود دارد که اغلب دارای واکوئلهای کوچک مملو از لیپید هستند.

۳- فعالیت میتوزی بالاو هستکهای برجسته دارند. میتوزو آپوپتوز بسیار زیاد یکی از یافتههای مهم در لنفوم بورکنت است.

۹- نمای آسمان پرستاره به علت حضور ماکروفاژهای طبیعی، کمرنگ و پراکنده یافته کاراکتریستیک لنفوم بورکیت میباشد (۱۹۰۰) امتحانی).

● تظاهرات بالینی: تظاهر لنفوم بورکیت اغلب به صورت خارج گرهی (Extranodal) است. در مناطق اندمیک، درگیری فک فوقائی یا فک تحتانی شایع است. در آمریکای شمالی تومورهای شکمی (روده، رتروپریتوئن و تخمدانها) شایع میباشد.

Отвернять праводний правод

درمان: اکثربیماران به رژیمهای قوی شیمی درمانی،
 پاسخ می دهند.



9۶- پسر ۱۰ سالهای با درد و اتساع شکم در طی هفته گذشته مراجعه می کند. بررسی رادیولوژی، توده ۷ سانتی متری در ناحیه دریچه ایلئوسکال را نشان می دهد. بررسی میکروسکوپی، نشان دهنده سلولهای لنفوئیدی تهاجمی با اندازه متوسط با الگوی منتشر، هستکهای متعدد کوچک، تعداد فراوان میتوز، آپوپتوزو نمای آسمان پُرستاره است. بررسی کاریوتیپ (۱۱۹۶) را نشان می دهد؛ محتمل ترین تشخیص کدامیک از موارد زیر می باشد؟

الف) Diffuse large B-cell lymphoma

ب Acute lymphoblastic leukemia / lymphoma

MALT (marginal zone) lymphoma (¿

د) Burkitt lymphoma

به پاسخ سئوال ۶۵ مراجعه شود.

الفابح

99-کودک ۴ ساله با توده ایلئوسکال تحت عمل جراحی قرار می گیرد. در بررسی میکروسکوپی، سلولهای تومورال با هستههای گرد تا بیضی و چند هستک مجزا دیده می شود. سیتوپلاسم سلولها، بازوفیلیک بوده و تکثیر و مرک زیاد سلولهای تومور با ماکروفاژهای حاوی قطعات سلولی دیده می شود. کدام تشخیص بیشتر مطرح است؟

(پرانترنی اسفند ۹۷ ـ قطب ۳ کشوری [دانشگاه همدان و کرمانشاه]) الف) Mantle cell lymphoma

- ب) Burkitt lymphoma
- Marginal zone lymphoma (
- Intestinal T-cell lymphoma (3

به پاسخ سئوال ۶۵ مراجعه شود.

(الف) بع الق

۶۸ کودک ۱۰ ساله با تودهای ۸ سانتی متری در مندیبل مراجعه نموده است. در بررسی میکروسکوپی، درگیری منتشر توسط سلولهای یک شکل با هستکهای ریز و میتوز فراوان دیده می شود که نمای آسمان پُر ستاره را نشان می دهد. در بررسی ایمنوهیستوشیمیایی سلولها برای CD20 و CD19 مثبت هستند. گزینه

Q_B

صحیح کدام است؟

(یرانترنی شهرپور ۹۳_قطب ۲ کشوری [دانشگاه تبریز])

الف) لنفوم بوركيت ب) CML

ج) لنفوم فوليكولار د) ALL

به پاسخ سئوال ۶۵ مراجعه شود.

السابع

۹۹- در بررسی میکروسکوپی توده خلف صفاقی پسر ۱۰ ساله توموری متشکل از سلولهای نسبتاً منوتون با هستههای گرد تا بیضی که ۲ تا ۵ هستک دارند، دیده می شود. فعالیت میتوزی قابل توجه با ماکروفاژهای فراوان بینابینی نمای آسمان پُرستاره را ایجاد کرده است. منشاء سلولی این تومور در اکثریت موارد کدامیک از سلولهای زیر است؟

الف) پلاسماسل ب) ماكروفاژ

ج) لنفوسيت B ه) لنفوسيت T

به پاسخ سئوال ۶۵ مراجعه شود.

(الفراب ع د

۷۰ در نمای میکروسکوپیک توده شکمی سریعاً بزرگ شونده در یک نوجوان، صفحات سلولهای توموری با سایز متوسط، هسته گرد و چندین هستک با مقدار متوسط سیتوپلاسم بازوفیلیک دیده میشوند. در بین آنها تعدادی ماکروفاژ که دبریهای هستهای بلع کرده و نمای آسمان پُرستاره را ایجاد نمودهاند، مشهود هستند. میتوز و آپوپتوز فراوان است. سلولها برای CD10، CD20 مثبت هستند. اختلال در کدام ژن با ضایعه همراهی دارد؟ (براترنی اسفند ۷۲ سفول مشترک تمام قطبها)

الف) MYC on chromosome 8

د) Cyclin D1 chromosome 11

BCL2 on chromosme 14 (7

د) NOTCH1 on chromosome 12

لنفوم بورکیت با جابه جایی ژن MYC بر روی کروموزوم ۸ همراهی دارد؛ همچنین به پاسخ سئوال ۶۵ مراجعه شود.

الفاباعاد

۷۱- جوانی ۲۰ ساله با توده فک مراجعه نموده است. در بررسی میکروسکوپیک توده، سلولهای گردتا بیضی با اندازه متوسط حاوی ۲ تا ۵ هستک و سیتوپلاسم آمفوفیلیک مشهود است. سلولها درجه بالایی از میتوز و آپوپتوز را نشان میدهند. کدامیک از تغییرات ژنتیکی زیربیشتر به نفع بیماری است؟

(پرائترنی شهریور ۹۴ _ قطب ۱۰ کشوری [دانشگاه تهران]) الف) Overexpression of MYC پ) NOTCH 1 mutation

BCL-ABR rearrangement (

د) Tyrosin kinase activation

به پاسخ سئوال ۶۵ مراجعه شود.

۷۷-کودکی ۱۰ ساله به علت تب و لاغری مراجعه کرده است. در معاینه وی، توده شکمی در ناحیه RLQ یافت می شود که بعد از عمل جراحی تحت بررسی پاتولوژیک قرار میگیرد. ارتشاح منتشر سلولهای منوتون با اندازه متوسط و فعالیت میتوزی بالاکه لابلای آنها ماکروفاژهای طبیعی (نمای آسمان پرستاره) در تومور تشخیص داده می شود. احتمال وجود کدامیک ازانواع ترانسلوکاسیونهای کروموزومی در این تومور بیشتر است؟

الف) ۱۰:۱۴ ب) ۲۲:۱۶ ج) ۲۵:۵ د) ۲۱:۳

۴ ویژگی مهم در لنفوم بورکیت عبارتند از:

۱- نمای آسمان پرستاره (Starry-Sky)

۲- فعالیت میتوزی و آپوپتوزی بالا

t(8,14) ترانسلوکاسیون -۳

۴- بیان بیش از حد ژن MYC

۷۳-کدامیک از انواع لنفومهای زیر تمایل بیشتری به تظاهر Extranodal دارد؟

(پرانترنی شهریور ۹۶ ـ قطب ۹ کشوری [دانشگاه مشهد])

الف) Hodgkin lymphoma

ب) Follicular lymphoma

Small lymphocytic lymphoma (ج

Burkitt lymphoma (3

تظاهر لنفوم بورکیت اغلب به صورت خارج گرهی (Extranodal) است.

(الف ب ج د

۷۴-کودک ۱۰ ساله با توده ناحیه ایلئوسکال مراجعه نموده است. در بیوپسی انجام شده سلولهای لنفوئید منوتون با هستههای نوکلئولی دارد و سیتوپلاسم بازوفیلیک واکوئله همراه با تعداد فراوان ماکروفاژ با ایجاد نمای آسمان پرستاره (Starry sky) مشاهده گردید. با توجه به محتمل ترین تشخیص مطرح شده، کدامیک از ویژگیهای این لنفوم نیست؟

(پرانترنی اسفند ۱۳_قطب ۹ کشوری [دانشگاه مشهد])

الف) همراه با EBV

ب) تمایل به درگیری اکسترانودال

ج) بروز مارکرهای سلول B در این لنفوم

د) شیوع بالای تابلوی لوسمی در بیماران

تا تظاهرات لوسمی در مبتلایان به لنفوم بورکیت (به ویژه توع آفریقایی) شایع نیست؛ همچنین به پاسخ سئوال ۶۵ مراجعه شود.

(الف ب ج د

Follow up

- ۱ منونوکلئوزعفونی موچب تب، گلودرد و لنفادنیت ژنرالیزه می شود. سلول درگیر در این بیماری، سلولهای CD8+T سیتوتوکسیک هستند. سایر نکات مهم در این بیماری به قرار زیر است:
- وجـود لنفوسـیتهای آتیپیک با سیتوپلاسـم
 حاوی گرانولهای آزورفیلیک
- اسـپلنومگالی و طحال شـکننده که با ترومای خفیف، پاره می شود (پارگی کشنده طحال)
- ریسے کا لنفوم سلول B در این بیماران افزایش
 مے،یابد.
 - مهمترين عارضه آن اختلال عملكرد كبد است.
- ۲ علل لنفادنيت واكنشى با الكوى هيپرپلازى فوليكولار، عبارتنداز،

الف) آرتریت روماتوئید

ب) توكسوپلاسموز

ج) مراحل اوليه عفونت HIV

 علل لنفادنیت واکنشی با الگوی هیپرپلازی باراکورتیکال، عبارتند از:

الف) EBV

ب) واكسن آبلهمرغان

ج) داروها و به ویژه فنی توئین

 ۴ الگوی لنفادنیت واکنشی ناشی از سرطان به صورت هیستیوسیتوز سینوسی است.

۵ شایع ترین سرطان کودکان ، ALLااست.

۶ مهمترین ویژگی ALL که آن را از AML افتراق میدهد وجود TdT در ایمنوفنوتیپ است.

۷ ALL نوع T (T-ALL) در ۵۰ تا ۷۰٪ موارد با تودههای مدیاستن تظاهر می یابد. پیک بروزآن در نوجوانی است.

۸ در B-ALL، شاخصهای سلول Bیعنی CD19، شاخصهای سلول CD22 و CD19 مثبت هستند.

۹ در T-ALL، CD3 مثبت است.

۱۰ ویژگیهای تشخیصی مهم CLL، عبارتند از:

- شایع ترین لوسمی در بزرگسالان بوده و سن متوسط تشخیصی ۶۰ سال است.
- لنفوسیتوز مطلق با لنفوسیتهای کوچک و بالغ
 به همراه سلولهای Smudge
 - مثبت بودن CD20 و CD5
 - وجود هیپوگاماگلوبولینمی
 - سطوح بالاي BCL2

۱۱ نکات مهم در لنفوم فولیکولربه قرار زیر هستند:

- اكثر مبتلايان بالاتراز ۵۰ سال هستند.
- بأ لنفادنوپاتى بدون درد ژنراليزه تظاهر مى يابد.
- مارکرهای BCL6 ، CD10 ، CD20 و BCL2 و BCL6 , CD10 و BCL2 مثبت هستند. در ۸۵٪ موارد (۱۹٫۱۱۶) وجود دارد.
- دو سلول کاراکتریستیک در این لنفوم سلول سنتروسیت و سنتروبلاست هستند.
 - سیر بیماری، بسیار طولانی است.
 - ۱۲ نکات مهم در **لنفوم Mantle** عبارتند از:
- با خستگی، ضعف و لنفادنوپاتی تظاهر می یابد.
 - موجب پولیپ در دستگاه گوارش می شود.

- يا (£(11,14) مرتبط است.
- CD20 ، CD19 و Cyclin D1 مثبت هستند.
- وحدود Cyclin D1 براي لنفوم Mantle بسبيار
- ۱۳ نکات مهم در لنفوم Diffuse Large B-cell عبارتندازه
 - شايع ترين لنفوم بزرگسالان است.
- سـلولهای توموری دارای هسسته بزرگ و چند هستک برجسته هستند.
- بیشتر اطفال و جوانان را درگیر نموده و تظاهر آن
- در آن دیده می شود،
- وجود نمای آسمان پُرستاره (Starry-Sky) در لام یاتولوژی یک یافته کاراکتریستیک است.

- اختصاصی است،
- - CD10 ، CD20 و BCL2 مثبت است.
 - ۱۴ نکات برجسته در لثفوم بورکیت عبارتند از:
- اغلب به صورت خارج گرهی (Extranodal) است.
- بيان بيش از حد MYC وترانسلوكاسيون (8,14)
- هسته های سیلولی حاوی ۲ تا ۵ هستک بوده و سيتويلاسم بازوفيلي يا آمفوفيليك است.

ميلوم مولتيپل و گاموپاتي منوكلونال

۷۵- یک آقای ۶۰ ساله از دردهای مداوم و مبهم یشت از ۳ ماه قبل شاکی است. در CXR ضایعات لیتیک یک تا دو سانتیمتری در مهره های کمری دیده می شود. آزمایش ادرار بیمار، پروتئین بنز جونزنشان میدهد و در بیوپسی از مغز استخوان بیمار پلاسماسل ۳۵٪ مشاهده میشود. تشخیص چیست؟

(درانترنی شهریور ۹۵ _قطب ۱ کشوری [دانشگاه گیلان و مازندران]) ب) لنفوم هوچکین الف) لوسمي حاد د) میلوم مولتییل ج) لوسمی مزمن

🗉 ميلوم مولتييل

• تعریف: یکی از مهمترین بدخیمی های پلاسماسلها بوده که موجب ترشح ا**یمنوگلبولین منوکلونال** یا قسمتی از ایمنوگلبولین می شود. به ایمنوگلوبولین منوکلونال که در خون این بیماران یافت میشود، **پروتئین M**گفته

- اییدمیولوژی: سن متوسط ابتلا به این بیماری، ۷۰ سالگی بوده و در آقایان و نژاد آفریقایی شایعتر است.
- باتوژنز: ميلوم مولتيپل غالباً مغزاستخوان را درگير نموده و موجب **ضایعات لیتیک** در استخوان ها می شود.

شایعترین پروتئین Mدر مبتلایان به این بیماری IgG (۶۰٪) و سیس IgD ،IgM (۲۵–۲۰٪) و به ندرت IgD ،IgM یا IgE است. در موارد باقیمانده (۱۵–۱۰٪)، پلاسماسـلها فقط زنجیرههای سبک کایا (κ) یا لامیدا (λ) را ترشح مى كنند كه به علت وزن مولكولى يائين به صورت دست نخورده وارد ادرار مي گردند، به اين هـا پروتئين بنس جونز اطلاق مے گردد۔

• ژنتیک: مانند سایر بدخیمیهای سلول B، معمولاً ترانسلوکاسیون لوکوس IgH بر روی کروموزوم ۱۴ با انکوژنهای Cyclin D1 و Cyclin D3 صورت می گیرد. در اواخر سیربیماری، ترانسلوکاسیونهای MYC نیز دیده مى شوند. با توجه به مطالب گفته شده اختلال در تنظيم سیکلینهای D در میلوم مولتیپل شایع است.

🕕 توجه: پرولیفراسیون سلول های میلوم توسط 6-IL حمایت می شود. لیگاند RALK نیز نقش مهمی در این بیماری دارد.

• تظاهرات باليني

۱- درداستخوانی؛ به دلیل شکستگی یاتولوژیک در محل ضايعات ليتيك رخمى دهد. ميلوم مولتييل موجب ضايعات تخريبي وليتيك در سراسر دستگاه اسكلتي مي شود. بیشترین استخوانهای درگیر عبارتند از: مهرهها، دندهها، جمجمه، لكن، فمور، كلاويكول و اسكاپولا.

🐌 نکته: شکستگیهای یاتولوژیک اغلب توسط اختلالات بلاسماسل ها أيجاد شده و بيشتر در ستون مهرهها وقموررخ ميدهند

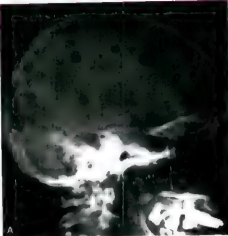
۲- هیپرکلسمی: موجب علائم نورولوژیک مانندگیجی و خستگییدیری شده و همچنین میتواند نارسایی کلیوی الحاد تمايد.

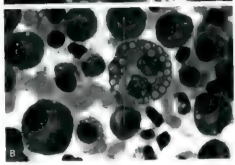
۳- آنمی: به علت جایگزینی مغز استخوان با سلولهای توموری ایجاد میگردد.

۴- عفونتهای راجعه باکتریایی: به علت سرکوب ترشح ايمنوگلبولين هاي طبيعي، عفونت هاي باكتريايي راجعه رخ میدهند.

۵- نارسایی کلیوی: در ۵۰٪ بیماران به علت اثرات تخريبي پروتئينهاي بنس جونزروي سلولهاي توبولي







www.kaci.ir

میلوم مولتیپل: شکل A) رادیوگرافی جمجمه نشان دهنده ضایعات لیتیک Punched - out در ناحیه فوقانی جمجمه می باشد. شکل B) در آسپیراسیون مغزاستخوان این بیماران، پلاسماسلها به طور کامل جایگزین سلولهای طبیعی مغزاستخوان شدهاند. آنها هسته های متعدد با هستک برجسته داشته و توسط قطرات سیتوپلاسمی حاوی ایمنوگلبولین پرشدهاند.

کلیه و همچنین ایجاد هیپرکلسمی، عفونتهای باکتریایی و آمیلوئیدوز، نارسایی کلیه رخ میدهد.

۹- آمیلوئیدوز: آمیلوئیدوز نوع AL در ۱۰-۵٪ این
 بیماران روی میدهد.

تشخیص: روشهای تشخیص میلوم مولتیپل
 عبارتند از:

 ۱- در رادیوگرافی میتوان کانونهای لیتیک و Punched - out را در مهره هایا نواحی فوقانی جمجمه مشاهده نمود.

۲- الکتروفورز سرم و ادرار، روشهای تشخیصی بسیار مهمی برای تشخیص میلوم مولتیپل هستند. در ۹۹٪ از مبتلایان می توان افزایش منوکلونال ایمنوگلبولین (M Protein) یا زنجیره سبک (پروتئین بنس جونز) را در سرم یا ادرار یا هر دو تشخیص داد.

۳- در آسپیراسیون مغز استخوان، افزایش تعداد پلاسماسلها دیده می شود که ۳۰٪ سلولهای مغز استخوان را تشکیل میدهند. پلاسماسلهای نئوپلاسمی ممکن است مشابه پلاسماسلهای بالغ طبیعی باشنداما ظاهری غیرطبیعی دارند مانند هستکهای برجسته با انکلوزیونهای سیتوپلاسمی حاوی ایمنوگلبولین

۴- یکی از مهمترین تظاهرات میلوم مولتیپل، در توبول درگیری کلیوی است. کستهای پروتئینی در توبول پیچیده دیستال و مجاری جمعکننده کاراکتریستیک هستند. این کستها اغلب از پروتئینهای بنس جونز تشکیل گردیدهاند. کستها معمولاً با سلولهای ژانت چندهستهای که از اتصال ماکروفاژها ایجاد شده، احاطه می گردند. در توبولهای کلیوی ممکن است نکروز و می گردند. در توبولهای کلیوی ممکن است نکروز

۵- کلسیفیکاسیون متاستازی به علت هیپرکلسمی در داخل کلیه ها رخ می دهد. همچنین به علت افزایش استعداد به عفونت، پیلونفریت نیزممکن است مشاهده گردد.

الف ب ج د

۲۶- در میلوم مولتیپل تمام موارد زیر دیده می شوند،
 بجز؛ (پرانترنی شهربور ۹۸- دانشگاه آزاد اسلامی)
 الف) درد استخوانی ب) اختلال در عملکرد کلیه
 ج) آنمی د) هیبوکلسمی

در میلوم مولتیپل، هیپرکلسمی وجود دارد. همچنین به پاسخ سئوال ۷۵ مراجعه شود.

الفابع

۷۷- مرد ۶۵ ساله با تب، ضعف و بیحالی مراجعه نموده است: در بررسیها، ESR معادل ۱۱۰ همراه با آنمی خفیف، افزایش اوره و کراتینین خون و افزایش واضح IgG سرم داشته است؛ در اسکن استخوان چند کانون لیتیک در مهره، دنده و ران دیده می شود. در Q_{B}

نمونه برداری سوزنی از یکی از این ضایعات مشاهده کدام نمای میکروسکوپی محتمل تر است؟

(پرائترنی اسفناد ۹۷ ـ قطب ۹ کشوری [دانشگاه مشهاد])

الف) تعداد فراوان پلاسموسیتهای بالغ و نابالغ

ب) مخلوطی از پلاسموسیتهای بالغ و لنفوسیتهای درشت آتیپیک

ج) سلولهای درشت آتیپیک با تشکیل مقاطع غددی د) سلولهای درشت با هستههای برجسته از نوع سلول رید اشترنبرگ

به یاسخ سئوال ۷۵ مراجعه شود.

() () () () ()

الفوم لنفويلاسماسيتيك

۷۸-کدام علامت در لنفوم لنفوپلاسماسیتیک دیده
 نمیشود؟ (پراتترنی اسفند ۹۳ قطب ۲ کشوری [دانشگاه تبریز])
 الف) ترشح جزء M از IgM

ب) ضايعات ليتيك استخواني

ب حدید سیر ج) تکثیر سلول های نئوپلاستیک لنفاوی B

د) افزایش ویسکوزیته خون

■ لنفوم لنفوپلاسماسيتيک

● تعریف: لنفوم لنفوپلاسماسیتیک، نئوپلاسم سلول B بوده که ایمنوگلبولین منوکلونال IgM ترشح میکند و سندرم هیپرویسکوزیته به نام ماکروگلوبینمی والدنشتروم ایجاد میکند.

- اپیدمیولوژی: در افراد مُسن در دهه ۶ و ۷ شایع است.
- پاتوژنز: موتاسیون در MYD88عامل این بیماری

• ايمنوفنوتيپ

۱- بخشهای لنفوئید، مارکرهای سلول B مثل CD20
 و ایمنوگلوبینهای سطحی را بروز میدهند.

 ۲- بخشهای پلاسماسل، مارکرهای سطحی سلولهای لنفوئید را بروز میدهند.

• تظاهرات باليني

١- علائم غيراختصاصي مثل ضعف، خستگي و كاهش وزن

۲- لنفادنوپاتی و هیاتواسپلنومگالی در ۵۰٪ بیماران

۳- آنمی

۴- همولیز اتوایمیون ناشی از آگلوتینین سرد در ۱۰٪
 بیماران

۵- افزایش ویسکوزیته خون و به دنبال آن اختلال بینایی، علائم نورولوژیک، خونرینزی و کرایوگلوبولینمی (پدیده رینود و کهیر سرمایی)

ال تخریب استخوانی میلوم مولتیپل، تخریب استخوانی وجود ندارد (نکته اصلی سئوال).

و یاتولوژی

1- مغز استخوان، نسبت متغیری از لنفوسیتها، پلاسماسلها و لنفوسیتهای پلاسماسیتوئید دارد.

۲- هیپرپلازی ماست سل ها اغلب دیده می شود.

۳-دربرخی تومورها تعدادی سلول لنفوئید بزرگتربا کروماتین هسته ای وزیکولار و هسته های برجسته دیده می شود.

۳- انکلوزیونهای PAS مثبت دارای ایمنوگلبولین در سیتوپلاسم (اجسام راسل) [Russell] یا در هسته (اجسام داچر [Dutcher]) بعضی از پلاسماسلها مشاهده می شود.

● درمان: یک بیماری پیشرونده غیرقابل درمان است.

الف ب ج د

النفوم هوچكين

۷۹- پیمار جوانی با بزرگی غدد لنفاوی مدیاستن مراجعه میکند. در نمونه بیوپسی این غدد، ندولهای با حدود اسکلروتیک متشکل از انفیلتراسیون مخلوط سلولهای التهابی شامل لنفوسیت، نوتروفیل و ائوزینوفیل به همراه سلولهای بزرگ دو هستهای با هستک مشخص که برای CD15 و CD30 مثبت میباشند، دیده میشود. تشخیص شما کدام است؟

الف) لنفوم سلول های B بزرگ در مدیاستن

ب) لنفوم هوچکین

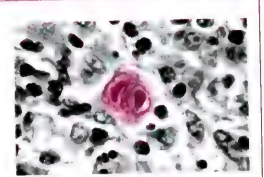
ج) لنفوم بوركيت

د) لنفوم سلولهای T

🗉 لنفوم هوچکین

●تعریف: لنفوم هوچکین نئوپلاسمی با منشآ سلولهای Bمرکززایا بوده که مشخصه آن وجود سلول رید_اشترنبرگ است.

● سلول Reed-sternberg: این سلول یک لنفوسیت B بزرگ با ویژگیهای زیراست:



لنفوم هوچکین. به سلول رید _اشترنبرگ دو هسته ای با هستک بزرگ توجه نمائید.

۱- دارای دو هسته قرینه و آینهای و شبیه به چشم جغد است (Owl-eyed nuclei).

۲- هر هسته دارای یک هستک اسیدوفیل درشت (شبه انکلوزیونی) است.

۳- سلول های رید اشترنبرگ، دارای CD15 و CD30 و CD30

• انواع

۱- ندولار اسکلروز: شایع ترین نوع بوده و شیوع آن در زنان و مردان یکسان است. تمایل زیادی به درگیری غدد لنفاوی گردنی تحتانی، سوپراکلاویکولار و مدیاستینال دارد. ویژگی مهم این نوع وجود یک سلول رید _اشترنبرگ خاص به نام سلول لاکونار است. دو ویژگی اصلی این نوع عبارتند از:

الف) وجود نوارهای کلاژن

ب) سلول رید _اشترنبرگ نوع لاکونار

۲- نوع با برتری لنفوسیت (Lymphocyte-Predominant): بهترین پیش آگهی را دارد. در این نوع، نمای ذرت بو داده (Popcorn cell) دیده می شود. سلولهای رید _اشترنبرگ برخلاف نوع معمول مارکر CD15 و CD30 نداشته بلکه CD20 مثبت هستند.

۳- سلولاریته مختلط (Mixed cellularity): در این نوع اثوزینوفیل فراوان وجود داشته و IL-5 تولید میکند.

۴- **نوع تُهی از لنفوسیت (Lymphocyte-depleted):** تهاجمی ترین نوع بوده و بدترین پیش اَگهی را دارد.

۸۰ سلول رید اشترنبرگ (Reed-sternberg cell) کاراکتریستیک کدامیک از تومورهای زیر است؟

(پرانترنی شهریور ۹۴_دانشگاه آزاد اسلامی)

الف) لنفوم بورکیت ب) لوسمی سلول مویی ج) میلوم متعدد د) لنفوم هوچکین

به پاسخ سئوال ۷۹ مراجعه شود.

الف (ب ع د

۸۱- آقای ۳۰ ساله با تب، کاهش وزن و تعریق شبانه مراجعه کرده است. در معاینه، لنفادنوپاتی گردنی دارد. در بیوپسی غده لنفاوی، تصویر زیر مشاهده می شود. تشخیص کدام است؟ (پرانترنی میاندرره ـدی ۹۹)



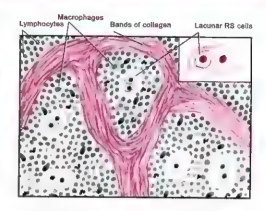
الف) لنفوم بوركيت ب) لنفوم هوچكين ج) لنفوم سل منتل د) ميلوم مولتيپل

به پاسخ سئوال ۷۹ مراجعه شود.

الفاواج

۸۲- خانم ۳۵ساله بالنفادنوپاتی گردنی وسوپراکلاویکولار مراجعه کرده است. در بررسی میکروسکوپی بافت غده لنفاوی به هم ریخته و توسط نوارهای کلاژنی به فضاهای نامنظمی تقسیم شده است. در بررسی دقیق ترسلولهای بزرگ با هسته منفرد چند لوبی و هستکهای کوچک و سیتوپلاسم رنگ پریده درون فضاهای لاکونا مانند همراه باارتشاح لنفوسیت، ائوزینوفیل و هیستیوسیت در زمینه دیده می شود. کدام نوع لنفوم هوچکین مطرح است؟

 Q_B



لنفوم هوچكين ندولار اسكلروز

الف) نوع سلولاریته مختلط ب) نوع با برتری لنفوسیت ج) نوع ندولار اسکاروز د) نوع کم لنفوسیت

🗉 لنفوم هوچکین ندولار اسکلروز

•اپیدمیولوژی: شایعترین نوع لنفوم هوچکین است. شیوع آن در زنان و مردان یکسان بوده و بیشتر نوجوانان و جوانان را مبتلا میسازد.

●محلهای درگین تمایل زیادی به درگیری غدد لنفاوی گردنی تحتانی، سوپراکلاویکولار و مدیاستینال دارد.

• پاتولوژی: دو ویژگی اصلی این نوع عبارتند از:

۱- سلول لاکونار: یک سلول رید اشترنبرگ خاص است. این سلولها، بزرگ، دارای هسته منفرد و چند لوبی به همراه هستکهای کوچک و متعدد و سیتوپلاسم رنگ پریده فراوان هستند. سیتوپلاسم در گوشهای جمع شده و هسته در یک فضای شفاف (لاکونا) قرار گرفته

۲- وجود نوارهای کلاژن: نوارهای کلاژن بافت لنفوئید را به ندولهای مدور تقسیم میکنند.نسبت متغیری از سلولهای لنفوسیت، ائوزینوفیل، هیستیوسیت و سلولهای لاکونار وجود دارند.

 پیش آگهی: پیش آگهی این نوع لنفوم هوچکین، مطلوب است.



۸۳- در بررسی میکروسکوپی غده لنفاوی بالای ترقوه چپ آقای ۲۶ سالهای که با تب، کاهش وزن و کم خونی مراجعه نموده، سلولهایی بزرگ دارای هسته منفرد و چندلوبی همراه با هستکهای کوچک و متعدد و سیتوپلاسم فراوان که در گوشهای جمع شده و هسته را در یک فضای خالی (لاکونا) قرار داده مشاهده می شود. بافت لنفاوی درگیر توسط نوارهای کلاژنی به ندول هایی تقسیم شده. محتمل ترین تشخیص کدام است؟ (پرانترنی اسفند ۹۵ مطب ۱۰ کشوری [دانشگاه تهرانا)

الف) لنفوم هوچکین با برتری لنفوسیت

ب) لنفوم هوچكين ندولار اسكلروز

ج) لوسمی سلول مویی

د) لنفوم منتشر سلول B بزرگ

به پاسخ سئوال ۸۲ مراجعه شود.



۸۴- پسر۱۵ ساله ای با آدنوپاتی منفرد ناحیه کشاله ران مراجعه نموده است. در بررسی میکروسکوپی، از بین رفتن طرح طبیعی و جایگزینی ندولهای بزرگ متشکل از سلولهای لنفوسیت کوچک، ماکروفاژ و نیز تعداد کم سلولهای درشت با هسته چند لوبه (Popcorn cell) مشاهده گردید که در بررسی ایمنوهیستوشیمی از نظر بروز CD20 مثبت و CD15 و CD30 منفی بودند؛ تشخیص کدام است؟

(پرانترنی اسفند ۹۴ _قطب ۹ کشوری [دانشگاه مشهد])

Mixed-cellularity hodgkin lymphoma (الف

Lymphocyte - rich hodgkin lymphoma (ب

ج) Nodular sclerosis hodgkin lymphoma

Lymphocyte predominant hodgkin lymphoma (ω

النفوم هوچکین با برتری لنفوسیت ا

۱- ۵٪ از موارد لنفوم هوچکین را تشکیل می دهد.

۲- مشخصه این نوع وجود سلولهای رید _اشترنبرگ نوع لنفوهیستیوسیتی (H&H) که دارای هسته طریف چند لوبی متورم شبیه به ذرت بو داده (پاپ کورن) هستند، است (مثل Case مورد نظر سئوال).

۳- سلولهای رید _اشترنبرگ معمول به ندرت دیده _{نا}شوند.

۴- برخلاف سلولهای رید _ اشترنبرگ کلاسیک، مارکرهای سلول B مثل CD20 مثبت بوده ولی CD15و CD30 بروز نمى كنند (مثل Case مورد نظر سئوال).

۵- بیماران لنفادنویاتی منفرد گردنی یا آگزیلاری دارند.

۶- پیشآگهی این نوع لنفوم هوچکین **عالی** است.

(الف) (ب) ج

٨٥- خانم ٢٥ ساله به علت بزرگي غده لنفاوي گردن مراجعه مینماید که در بررسی میکروسکویی متشکل از سلولهای درشت با هسته چند لوبه و یف کرده (Popcorn cell) بوده که در زمینهای از ندول های بزرگ حاوى تعداد زياد لنفوسيت كوچك B همراه با تعداد متغیری ماکروفاژ قرار گرفتهاند. نوتروفیل، ائوزینوفیل و يلاسماسل وجود ندارد يا خيلي كم است. سلولهاي درشت در رنگآمیزی به روش ایمنوهیستوشیمی CD20 مثبت بوده و CD30 و CD15 منفي هستند. یافتههای فوق به نفع کدام تشخیص زیر است؟

(پرانترنی اسفند ۹۴_قطب ۱۰ کشوری [دانشگاه تهران])

الف) Follicular non -hodgkin lymphoma ب) Nodular sclerosis hodgkin lymphoma

ج) Lymphocyte predominance hodgkin lymphoma

Mantle cell lymphoma (3

دو ویژگی اصلی لنفوم هوچکین با برتری لنفوسیت عبارتند از:

۱- وجود سلولهای رید اشترنبرگ لنفوهیستوسیتی (L&H) که شبیه به **پاپکورن** هستند.

۲- مثبت بودن CD30 در حالی که CD15 و CD30

(الف ب ج د

۸۶- خانم ۳۰ سالهای با لنفادنوپاتی گردن مراجعه کرده است. در نمای میکروسکوپی، ارتشاح یکدست لنفوهيستيوسيتيك بأنماي ندولر محو همراه بامخلوطي از سلولهای شبیه یاپ کورن (L & H) دیده می شود. نمای فوق با کدامیک از انواع لنفوم هوچکین مطابقت دارد؟ (برانترني اسفند ٩٤ قطب ٧ كشوري [دانشگاه اصفهان]) الف) Lymphocyte_predominance

ب) Mixed .. cellularity

Nodular scierosis (

Lymphocyte depletion (3

به پاسخ سئوالات ۸۴ و ۸۵ مراجعه شود.

الف (ب) ج (د)

٨٧- بيمار مبتلا به هوچكين با علائم تب، تعريق شبانه و کاهش وزن به همراه درگیری غدد لنفاوی مدیاستینوم وطحال مراجعه كرده است. بيماري در كدام مرحله بالینی قرار دارد؟ (دستیاری _اسفند ۸۴)

الف) (IIE (A IIS (B) (IIIE (A) (z IIIS (B) (S

🗉 مراحل باليني لنغوم هوچكين و غيرهوچكين

- Stage I درگیری یک منطقه از غدد لنفاوی (I) یا درگیری یک بافت یا ارگان خارج لنفاوی ($I_{\rm E}$).
- ♦ Stage II درگيـرى دو منطقـه يا بيشـترغدد لنفاوى در یک طرف دیافراگم (II) یا درگیری محدود بافت یا ارگان خارج لنفي مجاور (١١٤).
- Stage III؛ درگیری غدد لنفاوی در دو طرف دیافراگم (III) که ممکن است طحال درگیر شود (III)، ارگان یا منطقه خارج لنفاوی مجاور به شکل محدود درگیر شود ($\Pi I_{\rm ES}$)، یا هر دو مورد ($\Pi I_{\rm ES}$).
- ♦ Stage IV: کانون های متعدد یا منتشر درگیری در یک یا چند اندام یا بافت خارج لنفاوی با یا بدون درگیری لنفاوي.
- توجه: در تمام مراحل وجود علائم تب بالا، تعریق شبانه، كاهش وزن غيرقابل توجيه بيش از ١٠٪ (علائم B) یا نبود این علائم (A) بررسی می شود.

(الف (ب) ج

۸۸- در مقایسـه لنفـوم هوچکیـن از غیرهوچکیـن کدام جمله غلط است؟ (امتحان درون دانشگاهی)

الف) در لنفوم غیرهوچکین، گرفتاری متعدد غدد لنفاوی محيطي شايعتر است،

ب) در لنفوم هوچکین، اغلب غدد مزانتریک و حلقه والدير درگير هستند.

ج) در لنفوم غیرهوچکین، گرفتاری خارج غدد لنفاوی شایح است.

د) بیماری هوچکین به صورت مجاورتی انتشار می یابد.

4,

تفاوتهاي باليني لنفومهاي هوچكين و غيرهوچكين

بيماري هوچكين لنقوم غيرهوچكين

- در اغلب موارد به یک گروه
 محوری منفرد از غدد لنفاوی
 متعدد
 متعدد
 - موضعی است (گردنی، مدیاستینال، اطراف آئورثی)
 - انتشارمنظم ازطریق مجاورتی
- په ندرت غدد مزانتريک و غالباً حلقه والدير و غدد حلقه والديردرگيرميشوند مزانتريک درگيرهستند
- گرفتاری خارج غدد لنفاوی گرفتاری خارج غدد لنفاوی ناشابع است شایع است

)]

الفاعات

Follow up

- ۱ میلوم مولتیپل، بدخیمی پلاسماسلها بوده
 که موجب ترشح ایمتوگلبولین (به ویژه IgG)
 میشود. ویژگیها مهم این بیماری، عبارتند از:
- درد آستخوانی، شکستگی پاتولوژیک (به ویژه در مهرهها و فمور)، هیپرکلسمی، آنمی، نارسایی کلیه، عفونتهای راجعه باکتریایی و آمیلوئیدوزاز تظاهرات آن هستند.
- در رادیوگرافی، ضایعات لیتیک در مهره ها و جمجمه دیده می شود.
- از الکتروفورز سرم و ادرار برای تشخیص استفاده میشود. افزایش پروتئین M و پروتئین بئس جونز در سرم یا ادرار به تشخیص کمک میکنند.
- ۲ لنفوم لنفوپلاسماسیتیک، یک نئوپلاسم سلول B بوده که موجب ماکروگلوبینمی والدنشتروم میشود. در این بیماران برخلاف میلوم مولتیپل، تخریب استخوانی وجود ندارد.
- ۳ لنفوم هوچکین یک نئوپلاسم سلول B بوده که یافته کاراکتریستیک آن سلول رید اشترنبرگ است.
- ۴ سلولهای رید اشترنبرگ دارای دو هسته قرینه و آینهای شبیه به چشم جغد بوده که CD15و CD30 در آنها مثبت است.

۵ شایعترین نـوع لنقـوم هوچکیـن، نـوع نـ**دولار** ا**سکلروز**بوده که دارای دو ویژگی اصلی است: الف) وجود نوارهای کلاژن

ب) وجود سلول ريد _اشترنبرگ نوع لاكونار

ع دو ویژگی اصلی لنفوم هوچکین نوع با برتری لنفوسیت عبارتند از:

الف) وجود سلولهای پاپگورن

ب) مثبت بودن CD20 در حالی که CD15 و CD30 در حالی که CD30

Hairy Cell Leukemia

۸۹- در لام خونی محیطی مرد ۵۴ ساله ای که با لکوپنی و ترومبوسیتوپنی مراجعه نموده است، سلولهای تک هسته ای لنقوئید با اندازه متوسط با زوائد مویی شکل در سطح مشاهده می گردد. در فلوسیتومتری انتظار مثبت شدن تمام مارکرهای زیر در لنفوسیتهای این سمار را داریم بجز:

(پرانترنی شهربور ۹۸ قطب۳ کشوری [دانشگاه همدان و کرمانشاه]) الف) CD10 ب) CD20 ج) CD117 د)

■لوسمى سلول مويى (Hairy cell leukemia)

● تعریف: یک تومور غیرشایع و با سیر کُند سلول B است. سلولهای لوسمیک دارای استطالههای باریک و مو مانند هستند که به همین دلیل به آن لوسمی سلول مویی گفته می شود.

●مارکرها: مازکرهای کلی سلول B مانند CD20 و ایمنوگلبولینها را بروز میدهند. همچنین مارکرهای CD10 و CD103 و CD103 در این لوسمی مثبت بوده که در سایر تومورهای سلول B وجود ندارند، لذا CD10 و CD10 مارکرهای بسیار خوبی برای تشخیص لوسمی سلول مویی هستند (نکات اصلی سئوال).

ایک نکته: در تمام موارد لوسمی سلول مویی موتاسیون در سرین/ترئونین کیناز BRAF وجود دارد.

تظاهرات بالینی: این لوسمی غالباً در مردان مسن
 رخ میدهد و علائم آن ناشی از انفیلتراسیون مغز استخوان
 و طحال است.



Hairy cell leukemia. يك سلول لوسميك با اسطاله هاى مويى شكل ديده مى شود.

۱- اسپلنومگالی اغلب Massive بوده و شایعترین و
 گاهی تنها یافته فیزیکی غیرطبیعی است.

۲- پانسیتوپنی در بیش از ۵۰٪ موارد وجود دارد.

۳- لنفادنوپاتی نادر است.

۴- لکوسیتوز شایع نبوده و فقط در ۲۰-۱۵٪ بیماران وجود دارد.

 ●سیربائینی: سیربیماری آهسته بوده ولی اگر درمان نشود، پانسیتوپنی و عفونت مهمترین مشکلات بیماران خواهند بود.

 درهان: این تومور برخلاف سایر نئوپلاسمهای لنفوئیدی به شیمیدرمانی بسیار حساس است (به خصوص نوکلئوزیدهای پورین).

 پیشآههی: بیشتر مبتلایان کاملاً بهبود یافته و پیشآههی بسیارعالی است.

الفابع

۹۰ آقای ۷۰ سالهای باضعف و بی حالی مراجعه کرده است. در اسمیر خون محیطی، سلولهای لوسمیک با زوائد سیتوپلاسمی ظریف دیده می شود. در بررسی بیشتر با رنگ آمیزی ایمنوهیستوشیمی شاخصهای اصلی لنفوسیتهای B و CD11C و CD103 بر روی سلولهای لوسمیک مثبت می شود: کدام عبارت زیر در مورد بیمار صحیح است؟

(پرانترنی اسفند ۹۵_قطب ۸ کشوری [دانشگاه کرمان])

الف) اسپلنومگالی وجود ندارد. ...

ب) لكوسيتوز، شايع است.

ج) لنفادنوپاتی، شایع است.

د) ارتشاح مغز استخوان دیده می شود.

به پاسخ سئوال ۸۹ مراجعه شود.

الف ب ج د

نئوپلاسمهای سلول T

الك مايكوزيس فونگوئيدس

۹۱- آقای ۷۵ ساله با پلاکهای اریتماتو در پوست شکم مراجعه نموده است. در بیوپسی پوست، سلولهای نئوپلازیک با هستههای Cerebriform در درم فوقانی و اپیدرم مشاهده گردید که دارای مارکرهای T هستند؛ محتمل ترین تشخیص کدام است؟

(پرانترنی شهریور ۹۴ ـ قطب ۹ کشوری [دانشگاه مشهد]) الف) Lymphoplasmocytic lymphoma

- Mycosis fungoides (ب
- ج) Small lymphocytic lymphoma
- Adult-T-cell leukemia / lymphoma (3

🗉 مایکوزیس فونگوئیدس

- تعریف: این تومور نئوپلاستیک از سلولهای CD4-T منشاء گرفته و با درگیری پوست مشخص می شود؛ لذا، با نام لنفومهای پوستی سلول T شناخته می شود.
- ●علائم بالینی: مایکوزیس فونگوئیدس در ابتدا موجب راش اریترودرمی غیراختصاصی شده، سپس پلاک و بعد از آن تومور ایجاد میکند.
- پاتولوژی: انفیلتراسیون سلولهای T نئوپلاستیک در آپیدرم و بخش فوقانی درم وجود دارد که این سلولها غالباً دارای هسته Cerebriform هستند.
- ●سیربیماری: با پیشرفت بیماری انتشار به غدد لنفاوی و احشاء دیده می شود.
- ●سندرم سزاری: یک واریانت بالینی مایکوزیس فونگوئیدس بوده که با ویژگیهای زیر مشخص می شود:
 ۱- اریتم اکسفولیاتیو منتشر

 Q_{B}

 ۲- وجود سلولهای تومورال (سلولهای سزاری) در خون محیطی

●پیش آگهی: در بیمارانی که مایکوزیس فونگوئیدس در مراحل اولیه تشخیص داده شود، اغلب تا سال ها زنده میمانند، در حالی که افراد مبتلا به مرحله توموری، بیماری احشایی یا سندرم سزاری، بقای ۱ تا ۳ ساله دارند.

-----(like 9 5)

۹۲-کدامیک از بیماریهای لنفوپرولیفراتیو زیر در بیشتر موارد از منشأ سلولهای T است؟

(دستیاری _مرداد ۹۹)

الف) لنفوم بوركيت ب) لنفوم فوليكولار ج) Mycosis fungoides د) لنفوم سلول Mantle

به پاسخ سئوال ۹۱ مراجعه شود.



نفوم/لوسمى T-cell بالغين

۹۳- برای بیماری اهل خراسان مبتلا به عفونت HTLV-1، تشخیص Adult T cell leukemia گذاشته شده است. در بررسیهای انجام شده تمام گزینههای زیر را انتظار دارید، بجز:

(پراتترنی شهریور ۹۸ <u>- قطب ۸ کشوری [دانشگاه کرمان])</u> الف) لنفوسیتهایی با هستههای مولتی لوبوله

ب) هیپوکلسمی

ج) علائم پاراپارزی اسپاستیک د) پاپولهای پوستی

■لوسمى / لنفوم سلول T بالغين

●اتیولوژی: نئوپلاسم سلولهای CD4+ T بوده که توسط ویروس HTLV-1 ایجاد می شود. این ویروس همچنین می تواند موجب دمیلینیزاسیون پیشرونده CNS و نخاع شود.

• تظاهرات باليني

۱- ضایعات پوستی

۲- لنفادنوپاتی

۳- هپاتواسپلنومگالی

۴- هييركلسمي (نكته سثوال)

• بافته های آزمایشگاهی

۱– لنفوسيتوز متغير

 ۲- سلولهای CD4 موجب افزایش بروز CD25 و رسیتور زنجیره آلفا 2-II می شوند.

• پیش آگهی: در بیشتر مبتلایان، بیماری به شدت مهاجم بوده و میانگین بقا حدود ۸ ماه است.



۹۴- بیماری از خراسان با پاراپارزی اسپاستیک، پاپولهای پوستی، هیپرکلسمی و لنفادنوپاتی مراجعه کرده است.در رنگ آمیزی سلولهای لوسمیک، CD25 مثبت است. تمام عبارات زیردر این بیماری صحیح است، بجز:

(پرانترنی اسفند ۹۳ ـ قطب ۸ کشوری [دانشگاه کرمان])

الف) عامل آن نوعي آدنوويرروس است.

ب) بیماری بسیار مهاجم است.

ج) نتوپلاسم T-Cell و اغلب در بالغین است.

د) لنفوسيتوز ديده مي شود.

به پاسخ سئوال ٩٣ مراجعه شود.



T-cell when (O)

۹۵- این لنفوم ۱۰٪ از لنفومهای غیرهوچکینی بزرگسالان راتشکیل می دهد. از سلولهای ۲ عملکردی منشاء می گیرد. توموری بسیار مهاجم میباشد. طبقه بندی مشخصی در گروه لنفومها ندارد. این لنفوم کدام است؟ (اسفند ۲۳ دانشگاه آزاد اسلامی)

الف) لنفوم سلول T محيطي

ب) لنفوم سلول T بزرگسالان

ج) لنفوم سلول T پوستی

د) لنفوم هوچکین

■لنفومهای سلول T محیطی

۱- لنفوم سلول T محیطی از سلولهای T عملکردی منشأ می گیرند.

 ۲-۱۰٪ از لنفومهای غیرهوچکینی بزرگسالان را شامل می شود.

 $\mathcal{L}_{\mathcal{B}}$

 ۳- بیشتر تومورهای این گروه قابل طبقه بندی نیستند.
 ۶- علائم بیماران ناشی از محصولات التهابی تومور است.

۵- تومور مهاجم بوده و به درمان پاسخ ضعیفی
 ییدهد.



نئوپلاسمهاي ميلوئيد

AMIL (O)

۹۶- بیمارمردی است ۳۰ ساله که به دنبال ضعف شدید، دچار خونریزی ناگهانی گوارشی شده است. در لام خون محیطی، تعداد زیادی گلبول سفید دیده می شود که هسته های بزرگ، کروماتین ظریف، هستکهای متعدد و گرانولهای سیتوپلاسمی فراوان حاوی Auer rod دارند. بهترین تشخیص کدام است؟ (برانترنی شهریور ۹۷-قطب ۴ کشوری [دانشگاه اموازا)

(پرائترنی شهریور ۹۷_قطب۴ کشوری/

الف) Acute lymphoblastic leukemia

ب) Burkitt lymphoma

Acute promyelocytic leukemia (ह

د) Lymphoplasmacytic lymphoma

■ لوسمي ميلوئيد حاد (AML)

• اپیدمیولوژی: میانگین سن مبتلایان، ۵۰ سال است.

• پاتوژنز: یکی از موتاسیونهای عامل بیماری، ترانسلوکاسیون (15;17) بوده که موجب ایجاد ژن الحاقی PML/RARA میشود.

• باتولوڑی

۱- در مغز استخوان مبتلایان به AML بیشتر از ۲۰٪ بلاست میلوئید یا پرومیلوسیت مشاهده می شود.

 ۲- میلوبلاست (پیشساز گرانولوسیتها)، کروماتین هسته ای ظریفی دارد، حاوی ۳ تا ۵ هستک بوده و در سیتوپلاسم، گرانولهای ظریف آزروفیلیک دارد.

۳- Auer rodsساختمانهای میلهای شکل قرمزرنگی بوده که در میلوبلاست مشاهده میگردنید. Auer rods به نفع AMLبوده و به ویژه در نوع پ**رومیلوسیتیک** به وفور مشاهده میگردند.



سلولهای میلوبلاست در AML. به Auerrods توجه کنید.

●ایمنوفنوتیپ: شاخصهای ایمنوفنوتیپ در CD13. ملوئید مثل CD13. رکیبی از آنتی ژنهای مرتبط با رده میلوئید مثل CD14. بیشتر CD34. است. CD34 بیشتر برروی میلوبلاستها نمایان می شود و در افتراق AML از ALL و تشخیص AMLهای با تمایز کم، کمککننده

تظاهرات بالینی

 ۱- خستگی و رنگ پریدگی، خونریزی غیرطبیعی و عفونت ها از علائم تیپیک AML بوده و ناشی از آنمی، نوتروپنی و ترومبوسیتوپنی در بیماران است.

۲- اسپلنومگالی و لنفادنوپاتی به نسبت ALL شیوع کمتری دارد.

پیش آگهی: مهم ترین عامل در تعیین پیش آگهی
 مبتلایان به AML، کاریوتیپ است.

۱- (1(8;21) او (15;17) دارای پیش آگهی مطلوب هستند.

۲- عواملی که پیش آگهی را بسیار بد می کنند عبارتند از: الف) AML چند ردهای به همراه سندرم میلودیسپلازی قبلی

ب) AML مرتبط با عوامل آلكيلان

ج) AML مرتبط اپیپودوفیلوتوکسین

۱- ترانسلوکاسیون (15;17) که موجب ایجاد ژن الحاقی PML/RARAمی شود.

 Q_B

به پاسخ سئوال ۹۶ مراجعه شود.

الفابع

Follow up

۱ ویژگیهای مهم لوسمی سلول مویی، عبارتند از:
 الف) وجود اسـتطالههای باریک و مومانند بر روی سلولهای لوسمیک

ب) مثبت بودن مارکرهای CD11c ،CD20 و CD10c ،CD20

ج) اسپلنومگالی Massive

۲ مایکوزیس فونگوئیدس یک تومور سلول CD4-T بوده که پوست را درگیر میکند. سلول ۲ نئوپلاستیک در اپیدرم و بخش فوقانی درم، انفیلتره شده و دارای هسته Cerebriform هستند.

- ۳ لوسمی/لنقوم سلول T بالغین یک نئوپلاسم سلول CD4-T بوده که توسط ویروس HTLV-1 ایجاد میشود. ضایعات پوستی، لنفادتوپاتی، هپاتواسپلنومگالی و هیپرکلسمی از تظاهرات آن بوده و CD25 در آنها مثبت است.
 - ۴ نکات مهم AMLعبارتند از:
- از میلوبلاست ایجاد شده که حاوی گرانولهای ظریف آزروفیلیک است.
- وجود Auer rods همواره به نفع AML است.
- در AML، مازكرهای CD13، CD15، CD15، CD14،
 CD34 و CD117، CD64 مثبت هستند كه در این بین CD34 مهمتراست.
- ترانسلوکاسیون (15;17) که موجب ژن الحاقی PML/RARA میگردد بـه ویــژه در لوســمی پرومیلوسیتیک حاد وجود دارد.

الدرمهاي ميلوديسپلاستيک

۱۰۰- در آسپیراسیون مغز استخوان مرد ۵۰ ساله ای با پان سیتوپنی، مغز استخوان با سلولاریته بالا، حاوی ۱۵٪ بلاست، رده اریتروئید هیپرپلاستیک بوده و اشکال چند هسته ای و یا با هسته قطعه شده ۲- در این نوع لوسمی شانس DIC افزایش می یابد.
 ۳- درمان آن به کمک اسیدرتینوئیک ATRA)all-trans
 و آرسنیک است.

الفابع

۹۷- خانم ۴۵ ساله ای با رنگ پریدگی و ضعف مراجعه کرده است. در آسپیراسیون مغز استخوان، بیش از ۲۰٪ بلاست مشاهده می شود که حاوی هسته بزرگ با چند هستک می باشند. سیتوپلاسم بلاست هاگرانولار است. کدام تشخیص برای این بیمار مطرح است؟

(پرانترنی اسفند ۹۵ _ قطب ۶ کشوری [دانشگاه زنجان])

ALL (ب CLL (الف

Multiple myeloma (a AML (a

به پاسخ سئوال ۹۶ مراجعه شود.

الف ب ع د

۹۸ - در بررسی مغز استخوان آقای ۴۰ ساله که به علت خونریزی غیرطبیعی مراجعه نموده است، ۴۰٪ میلوبلاست، پرومیلوسیتهای فراوان با Auer rod متعدد دیده می شود. کدامیک از تغییرات ژنتیکی در وی محتمل تر است؟

(پرانترنی اسفند ۹۳_قطب ۵ کشوری [دانشگاه شیراز])

t(9;22) (ب t(8;14) (الف

خ) t(15;17) (د) t(11;14) (ج

به پاسخ سئوال ۹۶ مراجعه شود.

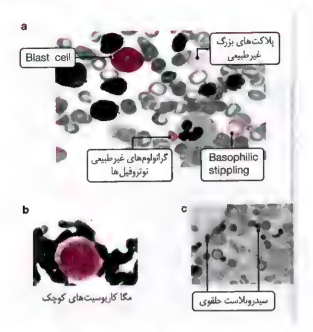
الفابع

۹۹- زن ۴۵ ساله ای با تظاهرات کبودی پوست، خونریزی غیرعادی از بینی و لثه در طی ۲ ماه گذشته مراجعه نموده است. در آزمایشات، لکوسیتوز، آنمی و ترومبوسیتوپنی دیده می شود. بررسی خون محیطی، تعدادی زیادی بلاست با گزانول های آزروفیلیک را نشان می دهد، انتظار می رود کدامیک از یافته های زیر در خون محیطی بیمار دیده شود؟

(پرانترنی شهریور ۱۸ ـ قطب ۱۰ کشوری [دانشگاه تهران])

Dohle bodies (پ Heinz bodies الف)

Auer rods (د) Toxic granulations ج



سندرمهای میلودیسپلاستیک (مربوط به سئوال ۱۰۰)

مشاهده می شود. مگاکاریوسیتها اغلب کوچک بوده و دارای یک هسته کوچک مرکزی هستند. هسته رده گرانولوسیتی نابالغ و گاهی سیتوپلاسم دارای گرانولهای غیرطبیعی میباشد. بررسی سیتوژنیک حذف در 5q را نشان می دهد. این بیماری در کدام گروه از بیماری های زیر قرار می گیرد؟

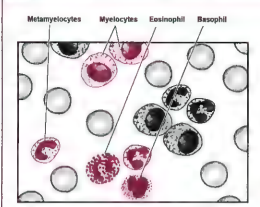
- الف) Myelodysplastic syndrome
- Acute myelogenous leukemia with maturation (ب
 - Chronic myeloproliferative neoplasm (
 - Advanced megaloblastic anemia (3

🗉 سندرمهای میلودیسیلاستیک

- تعریف: سندرمهای میلودیسپلاستیک (MDS) با
 دو ویژگی زیر مشخص می گردند:
- ۱- سیتوپنی: در لام خون محیطی کاهش یک یا چند رده سلولی دیده می شود.
- ۲- ریسک بالای تبدیل به AML: سندرمهای میلودیسپلاستیک در ۱۰ تا ۴۰٪ موارد به AML تبدیل میگردند.
- اپیدمیولوژی: بیشتربیماران ۵۰ تا ۷۰ ساله هستند.

- اتیولوژی: در بیشتر موارد، علت بیماری ایدیوپاتیک بوده ولی شیمی درمانی با داروهای آلکیلان و رادیوتراپی در ایجاد بیماری مؤثر هستند.
- پاتوژنز: آسیبهای کروموزومی که با MDSمرتبط هستند، عبارتند از:
 - ۱- منوزومي ۵ و ۷
 - ۲- حذف کروموزوم های 5q، 7q و 20q
 - ۳- تريزومي ۸
- پاتولوژی: مغزاستخوان معمولاً پُرسلول یا نوروموسلولر
 بوده و یافتههای تشخیصی این سندرم به قرار زیر هستند:
- 1- پیشسازهای مگالوبلاستوئید اریتروئید (شبیه به آنمی مگالوبلاستیک)
 - ۲- سیدروبلاستهای حلقهای
- ۳- پیش سازهای گرانولوسیت به همراه بلوغ غیرطبیعی هستهای یا **گرانولهای غیرطبیعی**
- **۴- مگاکاریوسیتهای کوچک** با هستههای کوچک و منفرد
- تظاهرات بالینی: عفونت، آنمی و خونریزی به دلیل سیتوپنی مشاهده می شود.





لام خون محیطی در CML

۲- مغزاستخوان پرسلول است. میلوبلاستها کمی
 افزایش یافتهاند و در اکثر موارد، تعداد فاگوسیتها
 افزایش یافته است.

■ نکته: در CML دو یافته در CBC به تشخیص کمک میکنند:

۱- لکوسیتوز شدید همراه با شیفت به چپ و غلبه نوتروفیلی

۲- ترومبوسیتوز شدید (افزایش تعداد پلاکتها)

●درمان: مهارکننده های تیروزین کیناز مثل ایماتینیب و تیلوتینیب در درمان ،CML بسیار مؤثر هستند.

الفات

۱۰۲ - مرد ۵۵ سالهای باضعف و کاهش وزن مراجعه کرده است. در معاینه، اسپلنومگالی دارد. اسمیر خون محیطی، لکوسیتوز شدید با شیفت به چپ نشان داد. بررسی سیتوژنتیک وجود کروموزوم فیلادلفیا (ترانسلوکاسیون سیتوژنتیک وجود کروموزوم فیلادلفیا (ترانسلوکاسیون است؟ (پرانترنی شهریور ۹۸ معتمل ترین تشخیص کدام است؟ (پرانترنی شهریور ۹۸ مقطب ۶ کشوری [دانشگاه زنجان])

ب) پلیسیتمی ورا

ج) لوسمى لنفوسيتيك مزمن (CLL)

د) سندرم میلودیسیلازی

به پاسخ سئوال ۱۰۱ مراجعه شود.

الله بال

• پیش آگهی: در موارد زیر پیش آگهی بد است:

۱- افزایش بلاست در مغز استخوان

۲- اختلالات سیتوژنتیک

۳- وجود موتاسیون TP53

• درمان: پاسخ به شیمی درمانی ضعیف است.

القابع

CMI (O)

۱۰۱ قای ۵۰ ساله با سابقه چند ماهه ضعف و بی حالی به همراه کاهش وزن و درد شکم تحت بررسی قرار گرفت. در شمارش سلولهای خونی، افزایش تعداد لکوسیتها در صدود ۱۵۰/۰۰۰ عدد در میکرولیتر و در بررسیهای مولکولی انجام شده (9;22) BCR-ABL t مشاهده شد. کدام تشخیص مطرح می گردد؟

(پرانترنی اسفند ۹۷ ـ قطب ۱ کشوری [دانشگاه گیلان و مازندران])

الف) لنفوم بوركيت

ب) لنفوم فوليكولار

ج) لوسمي ميلوئيد مزمن (CML)

د) لوسمى لنفوبلاستيك حاد (ALL)

■ لوسمی میلوئید مزمن (CML)

●اپیدمیولوژی: CMLاغلب بالغین بین ۲۵ تا ۶۰ سال را درگیر می کند. پیک بروز آن دهههای ۴ و ۵ زندگی می باشد.

● پاتوژنیز: CML با وجود ژن BCR-ABL که ماحصل ترانسلوکاسیون (9;22)ااست، مشخص میگردد. جابجایی ژن ABL از کروموزوم ۹ به جایگاهی بر روی کروموزوم ۲۲ در مجاورت BCR-ABL، موجب ایجاد ژن الحاقی BCR-ABL می شود.

● تظاهرات بالینی: شروع و سیر CML، آهسته بوده و علائم اوّلیه معمولاً غیراختصاصی هستند (ضعف، خستگی و کاهش وزن). گاهی اوّلین علامت، احساس سنگینی در شکم است که به علت اسپلنومگالی است.

• ياتولوژي

 ۱- در آزمایش خون این بیماران لکوسیتوز بیشتر از ۱۰۰۰۰۰ وجود دارد. سلولهای غالب عبارتند از: نوتروفیل، متامیلوسیت ومیلوسیت. همچنین بازوفیلها و اتوزینوفیلها افزایش یافتهاند. پلاکتها نیز افزایش پیدا کردهاند.

۱ ویژگیهای مهم سندرمهای میلودیسیلاستیک عبارتندان

- سیتوینی در خون محیطی در حالی که مغز استخوان هييرسلولاريا نوروموسلولاراست.
- با حذف کروموزومهای 5q، 5q و 20q متوزومی ۵ و ۷ همراه است.
- در بررسی مغیز استخوان، پیشسازیهای مگالوبلاستوئيد اريتروئيد، مگاكارپوسيتهاي کوچک، سیدروبلاستهای حلقوی و پیش سازهای گرانولوســيت به همراه بلوغ غيرطبيعي هستهاي يا گرانولهای غیرطبیعی دیده می شوند.
 - در ۱۰ تا ۴۰٪ موارد به AML تبدیل می شود. ۲ ویژگیهای CML عبارتند از:
- اولين علامت آن، احساس سنگيني به علت اسيلنومگالي است.
 - لكوسيتوز بيشتراز ۱۰۰ هزار با غلبه نوتروفيلي
- در لام خـون محیطی نوتروفیل، متامیلوسیت، میلوسیت، بازوفیل و ائوزینوفیل دیده می شود.
- CML با وجود ژن BCR-ABL کـه ماحصل ترانسلوكاسيون (t(9;22) است، مشخص مے گردد.

Follow up

۱۰۳- در اسـمیر خون محیطی بیماری با اسـپلنومگالی و لكوسيتوز 100000، غلبه نوتروفيل به همراه ميلوسيت و متامیلوسیت مشهود است. حدود ۲٪ بلاست دیده می شود. همچنین ائوزینوفیل و بازوفیل جلب توجه مىكنند. يلاكتها افزايش يافتهاند. كدام تست ژنتيك را درخواست ميكنيد؟ (پرانترنی میان دوره _ دی ۹۷)

الف) (9122) t اب Inv (16) (ب

NPM1 (z MLL fusion (3

به پاسخ سئوال ۱۰۱ مراجعه شود.

الف (ب) ح) د)

۱۰۴- آقای ۵۵ ساله به علت کاهش وزن، ضعف و بیحالی مورد ارزیابی قرار میگیرد. در بررسی لام خون محیطی، تعداد زیادی نوتروفیل، میلوسیت و تعداد اندکی میلوبلاست (۲٪) مشاهده می شود. در صورت شک به CML کدامیک از موارد زیر بیشتر به تائید تشخیص کمک می کند؟ (برانترنی شهربور ۹۳ قطب ۱۰ کشوری [دانشگاه تهران])

الف) Deletion of 5q

ب) JAK2 kinase mutation

Chromosome 16 inv (2

BCR-ABL fusion gen (3

به پاسخ سئوال ۱۰۱ مراجعه شود.

(الف) ب

۱۰۵- یافته های خون محیطی خانم ۴۶ سالهای به شرح زيراست. محتمل ترين تشخيص شما جيست؟ "لكوسيتوزكه سلولها عمدتاً نوتروفيل، متاميلوسيت و ميلوسيت است همراه با بازوفيلي، اثوزينوفيلي، ترومبوسيتوز و وجود ٣٪ ميلوبلاست."

(برانترنی مشهریور ۱۴۰۰)

الف) ترومبوسيتمي أساسي

ب) لوسمى ميلوژن حاد (AML)

ج) ميلوفيبروز اؤليه

د) لوسمى ميلوژن مزمن (CML)

به پاسخ سئوال ۱۰۱ مراجعه شود.

(الف(ب)ج) د

السيتمي ورا

۱۰۶- بیماری ۷۸ ساله با صورت یلتوریک، سرگیجه، خارش شبانه و اسپلنومگالی مراجعه کرده است. در بررسی، هماتوکریت ۷۰٪ و هموگلوبین ۲۱mg/dl دارد. در بیویسی مغز استخوان، یان میلوز گزارش گردیده است. تمامي موارد زير صحيح است، بجز؟

(برانترنی اسفند ۹۵ ـ قطب ۲ کشوری [دانشگاه تبریز])

الف) موتاسيون ژن JAK2

ب) عوارض ترومبوتیک در ۳۰٪ بیماران

ج) افزایش اریتروپویتین سرم

د) خونریزی از بینی و لثه

🗉 پلی سیتمی ورا

- تعریف: به تکثیربیش از حداریتروئیدها، گرانولوسیتها، مگاکاریوسیتها و به ویژه افزایش مطلق توده RBC، یلی سیتمی ورا گفته می شود.
- تشخیص افتراقی: پلیسیتمی نسبی در اثر افزایش غلظت خون ایجاد می شود.
- اپیدمیولوژی: بیماری در اواخر میانسالی شروع ی شود.
- پاتوژنن موتاسیون در تیروزین کینار JAK2 عامل ایجاد بیماری است.

• ياتولوژي

۱- مغز استخوان پُرسلول بوده و افزایش اریتروئید، میلوئید و مگاکاریوسیت رخ میدهد، به این وضعیت پانمیلوز گفته میشود (۱۰۰۰٪ امتحانی).

۲- در ۱۰٪ بیماران فیبروزمغزاستخوان رخ میدهد.
 گاهی بیماری به سمت میلوفیبروزپیشرفت میکند.

۳- ماننـد CML تعـداد **بازوفیلها** در خـون محیطی افزایش می.ابد.

● تظاهرات بالینی: احتقان بسیاری ازبافت هاکاراکتریستیک پلی سیتمی ورا است. علائم بالینی غالباً به دلیل هیپرویسکوزیته خون ایجاد می شوند و عبارتند از:

۱- افزایش ریسک ترومبوز و انفارکتوس: ۳۰٪ بیماران دچار ترومبوز شده و مغز، قلب، طحال و کلیهها بیشترین احتمال درگیری را دارند.

۲- چهره قرمز و گلگون (پلتوریک) و تا حدودی سیانوز

۳- خارش به علت ترشح هیستامین از بازوفیلهای افزایش یافته

۴- به علت ترشح هیستامین از بازوفیل ممکن است
 زخم پپتیک رخ دهد.

 ۵- خونریزی گوارشی (استفراغ خونی و ملنا)، خونریزی اوروفارنکس (بینی و لثه) و مغز؛ خونریزیهای تهدیدکننده حیات در ۱۰ تا ۱۵٪ بیماران رخ میدهد.

۶- سبکی سر و سردرد

۷- نقرس علامت دار (در ۵ تا ۱۰٪ بیماران)

٨- هياتومگالي

۹- اسیلنومگالی

تشخیص: یافتههای آزمایش خون بیماران عبارتند از:

۱- تعداد RBC، ۶ تا ۱۰ میلیون در میکرولیتر

۲- هماتوکریت، ۶۰٪ و بیشتر

۳- تعداد ۵۰،WBC هزار در هر میلی مترمکعب

۴- تعداد پلاکت بیشتر از ۴۰۰ هزار در هر میلی مترمکعب (پلاکتها اغلب مورفولوژی و عملکرد غیرطبیعی دارند.)

۵- افزایش تعداد بازوفیلها

ای تکته ای بسیار مهم: در پلی سیتمی ورا برخلاف سایر انواع پلی سیتمی مطلق، کاهش سطح اریتروپویتین سرم وجود دارد (نکته اصلی سئوال).

• سیرییماری: بدون درمان، به علت عوارض عروقی، مرگ در عرض چند ماه رخ می دهد. با درمان فلبوتومی مکرر و کاهش هماتوکریت به محدوده طبیعی، میزان بقاء به ۱۰ سال میرسد. پلی سیتمی ورا ممکن است به CML بتدیل شود ولی میزان آن بسیار کمتر از تبدیل CML به AML



ا علوفيبروز

۱۰۷ علائم آنمی پیشرونده، اسپلنومگالی شدید، اریتروسیتهای قطره اشکی و حضور فیبروز شدید در مغز استخوان، در کدام اختلال میلوپرولیفراتیو مزمن زیر، دیده می شود؟

(پرانترنی شهرپور ۹۸ ـ قطب ۱ کشوری (دانشگاه گیلان و مازندران!) الف) میلوفیبروز اوّلیه ب) پلی سیتمی حقیقی ج) ترومبوسیتوز اساسی د) لوسمی میلوژن مزمن

🗈 ميلوفيبروز

پاتوژنز: فیبروز مغز استخوان موجب ترومبوسیتوپنی
 و آنمی متوسط تا شدید می شود. نوتروپنی خفیف هم
 ممکن است وجود داشته باشد.

۱- فاکتور رشد مشتق از پلاکت و فاکتور رشد ترانسفورمان β آزاد شده از مگاکاریوسیتهای نئوپلاسمی، فیبروبلاستهای مغزاستخوان را تحریک به تولید فیبروز میکند.

۲- در۵۰٪ از مبتلایان به میلوفیبروز، موتاسیون JAK2
 وجود دارد (مثل پلیسیتمی ورا)

گلبولهای قرمزقطره اشکی در میلوفیبروز

• علائم باليني

۱- به علت جایگزینی فیبروز در مغز استخوان بیمار دچار ترومبوسیتوپنی و آنمی متوسط تا شدید می شود.

۲- به علت فعال شدن خونسازی در خارج از مغز استخوان، اسپلنومگالی شدید وجود دارد. به طوری که در بعضی از بیماران، وزن طحال به بیش از ۴۰۰۰ گرم می رسد.

٣- هپاتومگالی متوسط شایع است.

۴- غدد لنفاوی زیاد بزرگ نمی شوند.

۵- در لام خون محیطی این بیماران، گلبولهای قرمز اشکال غیرطبیعی زیر را دارند:

الف) يوپكيلوسيت

ب) گلبولهای قرمز قطره اشکی (Tear drop cells) ج) وجود پیشساز اریتروئید هستهدار به همراه گلبولهای سفید نابالغ مثل میلوسیت و متامیلوسیت که به این تغییرات، لکواریتروبلاستوزیس گفته میشود. ۶- مغر استخوان هیپوسلولار و به شدت فیبروتیک

 ۷- مگاکاریوسیتهای مغزاستخوان غالباً افزایش یافته و دیسپلاستیک هستند.

اسپلنومگالی شدید، اسپلنومگالی شدید و Tear drop cells یافتههای کلیدی در تشخیص میلوفیبروزهستند.

 و تشخیص افتراقی: CML مهمترین تشخیص افتراقی میلوفیبروز است. عدم وجود کروموزوم فیلادلفیا در میلوفیبروز آنرا از CML افتراق میدهد.

●عوارض و پیش آگهی: Survival متوسط این بیماران ۴ تا ۵ سال است. دورههای ترومبوز و خونریزی به علت اختلالات پلاکتی ممکن است رخ دهند. انفارکتوس طحال شایع است. در نهایت ۱۵ تا ۲۰٪ بیماران به AML مبتلا می شوند. هیپراوریسمی و نقرس از عوارض دیگ هستند.

القاباعاد

۱۰۸- آقای ۶۵ ساله به دلیل ضعف و بی حالی مراجعه کرده است. در معاینه، اسپلنومگالی و در مطالعه ژنتیک موتاسیون ژن JAK2 مشاهده شده است، در آزمایشات، پان سیتوپنی به همراه Tear drop RBC و اشکال نارس گلبول های سفید و قرمز (Leukoerythroblastosis) دیده شده است. مشاهده کدامیک از یافته های زیر در مغز استخوان محتمل تر است؟ (دستیاری -اردیبهشت ۱۶۶)

الف) Normocellular marrow

ب) Diffusely fibrotic marrow

Increased number of megaloblasts (3

Increased number of plasma cells (3

به پاسخ سئوال ۱۰۷ مراجعه شود.



نئويلاسمهاي هيستيوسيتي

(المستيوسيتور سلول لانگرهانس

۱۰۹-کودک ۲ سالهای تب و بثورات منتشر پوستی داشته و سابقه دورههای مکرر اُوتیت میانی به همراه عفونت های مکرر دستگاه تنفسی فوقانی ذکر می شود. مشاهده کدامیک از سلولهای زیر در نمونه مغز استخوان محتمل تراست؟

الف) سلولهای هیستیوسیتیک با نمای کاغذ چروکیده ب) سلولهای اپی تلیوئیدی حاوی باسیل اسید فاست ج) سلولهای هیستیوسیتیک با سیتوپلاسم آبی رنگ

د) سلولهای لانگرهانس CD1a مثبت



🗉 هیستیوسیتوز سلول لانگرهانس

● تعریف: سلولهای لانگرهانس غالباً در اپی درم پوست وجود داشته و وظیفه آنها ارائه آنتی ژنها به سلولهای T است. به تکثیر نئوپلاستیک سلولهای لانگرهانس، هیستیوسیتوز سلول لانگرهانس گفته می شود.

•ایمنوفنوتیپ: در سلولهای لانگرهانس در حال تکثیر، آنتیژنهای MHC کلاس CD1a ،II و لانگرین بیان میشود.

پاتولوژی: مشخصه هیستیوسیتوز سلول لانگرهانس در میکروسکوپ الکترونی، وجود گرانولهای بیربک (شبیه راکت تنیس) است.

هیستیوسیتوز منتشر حاد سلول لانگرهانس
(Letterer-Swie disease)

اپیدمیولوژی: معمولاً کودکان زیر۲ سال را گرفتار میکند.
 تظاهرات بالینی

 ۱- علامت بالینی غالب، وجود ضایعات پوستی شبیه بثورات پوستی سبورٹیک میباشد.

۲- هیاتواسیلنومگالی و لنفادنوپاتی

۳- ضایعات ریوی

۴- ضایعات استئولیتیک تخریبی استخوان

۵- افزایش ریسک عفونت به دلیل پان سیتوپنی

 پیشآگهی: در صورت عدم درمان شدیداً کشنده است. با شیمی درمانی شدید، نیمی از بیماران بقای ۵ ساله دارند.

الفابع

۱۱۰ مرد ۴۰ ساله با درد، حساسیت به لمس و شکستگی پاتولوژیک استخوان ران مراجعه کرده است. در بیوپسی به عمل آمده از ضایعه، ورقههای سلولی متشکل از سلولهایی با سیتوپلاسم فراوان و اغلب حبابدار و با هسته وزیکولار مشاهده می شوند که برای آنتی ژنهای DR و CD1a انسانی مثبت هستند و در زیر میکروسکوپ الکترونی حاوی ساختمانهای میلهای شکل و همانند راکت تنیس هستند. بهترین میلهای شکل و همانند راکت تنیس هستند. بهترین تشخیص کدام است؟

الف) Granulocytic sarcoma

ب Unifocal langerhans cell histocytosis

Large cell lymphoma (2

د) Solitary plasmacytoma



نمای میکروسکوپ الکترونی هیستوسیتوز سلول لانگرهانس، به گرانولهای بیریک (شبیه راکت تنیس) توجه کنید.

■هیستیوسیتوژ تک کانونی سلول لانگرهانس (گرانولوم اثوزینوفیلی)

● تعریف: به تجمع پیشرونده سلولهای لانگرهانس در حفره مرکزی استخوانها و به ندرت در پوست، ریه و یا معده، هیستیوسیتوز سلول لانگرهانس تک کانونی گفته می شود.

●مناطق شایع درگیری: بخش فوقانی جمجمه، دندهها و فمور

● تظاهرات بالینی: معمولاً یک استخوان منفرد درگیر میشود. بیماری ممکن است بیعلامت بوده و یا با درد، تندرنس و شکستگیهای یاتولوژیک همراه باشد.

• درمان: ممكن است خودبه خود بهبود يابد و يا با جراحى و راديوتراپي درمان شود.

🗉 هیستیوسیتوز چند کانونی سلول لانگر هانس

۱- اکثراً کودکان را مبتلا میسازد.

۲- در نیمی از بیماران دیابت بیمزه رخ میدهد.

۳- به ترکیبی از نقایص استخوانی جمجمه، دیابت بی مزه و اگزوفتالمی تریاد هند _ شوار _ کریستین گفته می شود.

۴- اغلب بیماران خودبه خود بهبود می یابند ولی در
 تعدادی از بیماران شیمی درمانی لازم است.

ا یادآوری: مشخصه هیستیوسیتوز سلول لانگرهانس وجودگرانولهای بیربک (راکت تنیس) و مثبت بودن (CD1a



Follow un

- ١ نكات مهم يلى سيتمى ورا، عبارتند از:
- با افزایش بیش از حد اریتروئیدها، گرانولوسیتها و مگاکارپوسیتها (یان میلوز) مشخص می گردد.
 - علت آن موتاسبون دا JAK2 است.
- هماتوکریت، ۶۰٪ و بیشتر بوده و سطح اريتروپويتين كاهش يافته است،
- علائم بالینی به علت هیپرویسکوزیته خون ایجاد شده، لذا ریســک <mark>ترومبوز و انفارکتوس (به ویژه در</mark> قلب و مغز) افزایش می پاید،
- در لام خـون محیطی، تعـداد بازوفیلها هم افزایش یافته است.
- ۲ یافته های مهم میلوفیبروز، عبارتند از: الف) آنمی شدید، اسـیلنومگالی، گلبولهای قرمز قطره اشكى (Tear drop cells) و لكواريتروبلاستوز از یافته های کلیدی در میلوفیبروز هستند.
- ب) در۵۰٪ از مبتلایان به میلوفیبروز، **موتاسیون** JAK2 وجود دارد.
- ۳ یافته های مهم تشخیصی در هیستیوسیتور سلول لانگرهانس، عبارتند ازا
 - الف) وجود سلولهای لانگرهانس CD1a مثبت ب)گرانولهای بیریک (شبیه راکت تنیس)

اختلالات خونريزي دهنده

(O) تعقاد داخل عروقی منتشر (DIC)

۱۱۱- آقای ۶۵ ساله با آدنوکارسینوم معده دچـار اکیموز شده است. در بررسی آزمایشگاهی، افزایش زمان PT و PTT وكاهش تعداد بالاكت با افزايش محصولات Fibrin splits وجود دارد. در بررسی اسمیر خون محیطی وی کدامیک دیده نمی شود؟

(برانترنی ـ شهربور ۸۵)

ب) Fragmented RBC

الف) Burr cells Target cells (3 Helmet cells (

انعقاد داخل عروقی منتشر (DIC)

- تعریف: در DIC ابتادا به علت فعال شادن سیستم انعقادی، لخته ایجاد شده و سپس به علت مصرف پلاکتها و فاکتورهای انعقادی، خونریزی رخ می دهد.
 - پاتوژنن دو مکانیسم آغازکننده DIC عبارتند از:
- ۱- آزاد شدن عوامل بافتی یا مواد ترومبوپلاستیک به گردش خون
 - ۲- آسیب گسترده به سلولهای آندوتلیال
- ●اختلالات همراه: DIC تقريباً هميشه ثانويه به بیماریهای دیگری ایجاد می شود. شایعترین اختلالاتی که موجب DIC می شوند، عبارتند از:
 - ۱- سیسیس
 - ۲- عوارض مامایی
- ۳- بدخیمی (به خصوص لوسمی پرومیلوسیتی حاد و آدنوكارسينومها)
 - ۴- ترومای شدید به ویژه تروما به مغز
- تظاهرات باليني: طيف تظاهرات DIC بسيار متنوع است. علائم ممكن است خفيف بوده يا همراه با شوك، نارسایی حاد کلیه، تنگی نفس، سیانوز، تشنج و کوما
- 📆 نکتهای بسیار مهم: DIC حاد (در سپسیس و عوارض مامایی) موجب خونریزی شده در حالی که DIC مزمن (در سرطان) اغلب موجب ترومبوز مي گردد.
- 📭 توجه: در DIC، لخته های ریز به طور شایع در آرتریول ها و مویرگ های کلیه، آدرنال، مغزو قلب دیده می شوند و موجب نکروز کورتیکال کلیههای دو طرف، درگیری آدرنال (Waterhouse-Friderichsen syndrome)، علائم نورولوژیک، عوارض قلبی و نکروز هیپوفیز قدامی بعد از زایمان (سندرم شیهان) می گردند.
 - یافته های آزمایشگاهی
 - ۱- ترومبوسيتويني
 - ۲- طولاتی شدن PT و PTT
 - ٣- كاهش فيبرينوژن
 - ۴- افزایش D-dimer
 - ۵- آنمی همولیتیک میکروآنژیویاتیک
- آتوجه: در لام خون محیطی بیماران مبتلابه آنمی همولیتیک میکروآنژیوپاتیک موارد زیر دیده می شود:
- الف) گلبول های قرمز قطعه قطعه شده (شیستوسیت) ب) سلولهای خاردار (Burr cells)

ب) سندرم فلتی ج) آنمی همولیتیک با آنتی بادی گرم

🗉 پورپورای ترومبوسیتوپنیک ایمنی (ITP)

- انواع: به دو نوع حاد و مزمن تقسیم می شود:
- ۱- نوع حاد ITP در کودکان به دنبال یک عفونت ویروسی ایجاد شده و خود محدود شونده است.
- ۲- نوع مزمن دربزرگسالان و معمولاً در زنان ۴۰-۲۰ سال رخ میدهد.
 - پاتوژنز
- ۱- آنتیبادی علیه آنتیژنهای پلاکت مثل گلیکوپروتئینهای Hb/IHa یا کمپلکسهای Ib/IX در
 - ۸۰٪ از مبتلایان به ITP مزمن وجود دارد.
- ۲-آنتی بادی های ضد پلاکت در طحال ساخته می شوند. ۳- طحال محل اصلی تخریب پلاکت های پوشیده با آنتی بادی IgG است.
- پاتولوژی: به دنبال ترومبوسیتوپنی، در مغزاستخوان افزایش تعداد مگاکارپوسیتها رخ می دهد.
- تظاهرات بالینی: علائم ITP مزمن در ابتدا خفیف بوده و شامل پتشی، کبودشدگی آسان، اپیستاکسی، خونریزی از لثه و خونریزی به دنبال ترومای خفیف هستند. خونریزی های خطرناک اینتراکرانیال یا سابآراکنوثید نادر
 - ەدرمان
 - ۱- داروهای سرکوبکننده ایمنی
 - ۲- اسیلنکتومی

-----الفاب

۱۱۳- خانمی ۳۰ ساله به علت خونریزی از بینی مراجعه نموده است. در معاینه، پتشی و پورپورا در اندامها مشهود است. احتمال یافتن کدامیک از آنتی بادی های زیر در این بیمار کمتر است؟ (دستیاری ـاسفند ۷۹)

الف) آنتی بادی بر ضد گلیکوپروتئین Ib ر پلاسما ب) آنتی بادی بر ضد گلیکوپروتئین IIb /IIIa در پلاسما ج) آنتی بادی بر ضد گلیکوپروتئین IIb /IIIa متصل به غشاء پلاکتی

د) آنتی بادی بر ضد گلیکویروتئین VIII در پلاسما

علل DIC

- 🗉 عوارض مامایی
 - دكولمان جفت
- جنين مرده باقيمانده
 - سقط عفوني
- المبولي مايع آمنيوتيك
 - توكسميي
 - 🗉 عفونت
- سپسیس گرم منفی و گرم مثبت
 - مننگوكوكسمى
 - تب کوههای راکی
 - هيستوبلاسموز
 - آسپرژيلوس
 - L.Nu.
 - 🗷 تئويلاسمها
- آدنوكارسينوم بانكراس، يروستات، ريه و معده
 - لوسمي پرومبلوسيتيک حاد
 - 🗉 آسيب بافتي شديد
 - تروما
 - سوختگي
 - جراحي وسيع
 - 🗉 سايرموارد
- همولیز داخل عروقی حاد، مارگزیدگی، همانژیوم بزرگ، شوک، گرمازدگی، واسکولیت، آنوریسم آنورت، بیماری کبدی

ج) سلولهای کلاهخودی (Helmet cells) د) سلولهای سهگوش (Triangle cells)

و درمان

۱- درمان تهاجمی با داروهای آنتیکوآگولان مثل هپارین و یا FFP

۲- رفع علت زمینهای



ITP (O)

۱۱۲- آنتیبادیهای ضد آنتیژنهای گلیکوپروتئینی lb و llb/llia در کدامیک از موارد زیر دیده میشود؟

(برائترنی _اسفند ۸۲)

الف) أنمى هموليتيك با آنتى بادى سرد

- www kaci ir.

به پاسخ سئوال ۱۱۲ مراجعه شود.

(الف) (ب) ج

ا دومبوسیتوپنی ناشی از هپارین

۱۱۴- مصرف هیارین تجزیه نشده (UFH) با حه مكانيسمي موجب ترومبوسيتوپني ميگردد؟

(پرانترنی شهریور ۹۸ ـ قطب ا کشوری [دانشگاه گیلان و مازندران]) الف) با تشكيل كميلكس ايمني

- ب) توكسيك بودن ترومبوسيتها
- ج) با أثر مهاركننده بر مغز استخوان
- د) افزایش فعالیت سیستم فاگوسیتی ماکروفاژها

🖻 ترومبوسيتوپني ناشي از هيارين

- ●تعریف: ۳ تا ۵٪ از افرادی که هیارین شکسته نشده (UFH) دریافت می کنند، ۱ تا ۲ هفته پس از درمان دچار ترومبوسيتوپني متوسط تا شديد مي گردند.
- اتیولوژی: ایجاد آنتی بادی IgG که به فاکتور ۴ بلاکتی برروى سطح پلاكتها مى چسبد (نكته اصلى سئوال).
- ●تظاهرات باليني: اين بيماران على رغم داشتن ترومبوسیتوپنی شدید دچار ترومپوزهای (لختهها) وریدی و شریانی می شوند.
 - •درمان: هيارين بايد قطع شود.
- پیشگیری: با استفاده از هپارین با وزن مولکولی یائین (LMWH) تا حدی این عارضه کاهش مییابد ولی كاملاً از بين نمي رود.

الف (ب) ج) (د)

۱۱۵- در آزمایش خون زن ۴۰ سالهای با تب، پتشی، پورپورا، اختلالات گذرای عصبی، ترومبوسیتوینی و اختلال عملکرد کلیه دیده می شود. در اسمیر خون محیطی، شیستوسیت مشهود است. aPTT،PT و D-dimer در حد طبیعی است؛ محتمل ترین تشخیص كدام است؟

(پرانترنی شهریور ۹۸ ـ قطب ۹ کشوری [دانشگاه مشهد]) الف) انعقاد داخل عروقي منتشر (DIC)

ب) پورپورای ترومبوسیتوینیک ترومبوتیک (TTP) ج) أنمى هموليتيك اتوايميون (AIHA)

د) ترومبوسیتوینی وابسته به دارو

🖻 پورپورای ترومبوسیتوپنیک ترومبوتیک (TTP)

 یافته های بالینی: TTP با پنتاد زیر مشخص می شود: تب، ترومبوسيتويني، آئمي هموليتيك ميكر وآنژيوياتيك، نقایص گذرای نورولوژیک و نارسایی کلیه

• ياتوڙنز

۱- اساس بیماری ایجاد گسترده ترومبوزهای سرشار از

۲-بیماران علامت دار دچار کمبودیک متالویروتئاز به نام ADAMTS-13 هستند که موجب ایجاد مولتی مرهای بزرگ و غیرطبیعی فاکتور فون ویلبراند می شود.

ایک نکته: در TTP برخلاف DIC، تستهای انعقادی مثل PT و PTT طبيعي هستند.

🛍 یادآوری: آنمی همولیتیک میکروآنژیوپاتیک که یکی از تظاهرات اصلی TTP است موجب ایجاد شیستوسیت در لام خون محیطی می گردد.

الف ب ج د

۱۱۶- خانم ۳۰ سالهای با تشنج به اورژانس آورده شده است. در معاینه، تب دارد. در آزمایشات انجام شده، آنمی، ترومبوسیتوپنی به همراه شیستوسیتهای فراوان در لام خون محیطی مشاهده می شود. PT و PTT بیمار طبیعی است. با توجه به محتمل ترین تشخیص، پاتوژنز بیماری با کدامیک از موارد زیر در ارتباط مىباشد؟ (يرانترني _اسفند ٨٧)

الف) كمبود أنزيم G6PD

ب) كمبود فسفاتيديل اينوزيتول گليكان (GIP) برسطح سلول

ج) انعقاد داخل عروقی منتشر (DIC)

د) كمبود متالوپروتئاز تجزيه كننده مولتي مرهاي فون ويلبراند

به پاسخ سئوال ۱۱۵ مراجعه شود.

(الف (ب) ج

Follow up

- ۱ علل اصلی DIC، عبارتند از:
- عوارض مامایی (به ویژه دکولمان جفت)
- بدخیمی (به ویژه لوسمی پرومیلوسیتی حاد و أدنوكارسينومها)
 - ترومای شدید به ویژه تروما به مغز ۲ یافتههای آزمایشگاهی DIC، عبارتند از:
 - ترومبوسيتويني
 - طولانی شدن PT و PTT
 - کاهش فیبرینوژن

- افزایش , D-dimer
- آنمے همولیتیک میکروآنژیویاتیک (وجبود شبستوسیت در لام خون محیطی)
- ۳ در ۸۰٪ از مبتلایان به ITP مزمن، آنتی بادی برعلیه گلیکوپروتئینهای IIb/IIaیاکمیلکسهای Ib/IX يلاكت ايجاد مي شود،
- ۴ ابجاد آنتی بادی IgGکه به فاکتور ۴ بلاکتی بر روی سطح يلاكتها مي حسيد، عامل ترومبوسيتويني ناشی از هیارین است.
- ۵ علت ایجاد TTP کمبودیک متالویروتنازیه نام ADAMTS-13 است.



با برگزاری امتحان دستیاری ۱۴۰۰ بار دیگر ثابت گردید که کار صحیح و ممتاز و بدون جنجال و تبلیغات بي محتوا همواره با موفقيت همراه است؛ به همين منظور گزارش عملكرد آزمونهاي آنلاين مؤسسه فرهنگی دکتر کامران احمدی به شرح زیر اعلام میگردد:

- ل ۶۲ سئوال امتحان دستیاری به کمک آزمونهای آنلاین سال ۹۹ قابل پاسخگویی بودند،
- 🏌 سئوالاتی که به کمک آزمونهای مؤسسه قابل یاسخگویی بودند، سئوالات روتینی که هر ساله بخشی از سئوالات پرانترنی و دستیاری را به خود اختصاص میدهند، نبوده بلکه سئوالات سرنوشت ساز جدیدی بودند که موجب تمایز افراد و رفتن به باکس ممتاز میشود.
- 🕱 در تمام آزمونها، پاسخ تشریحی دقیقی به هر سئوال داده شده بود، به طوری که هر یک از آزمونها، در حقیقت دورهای دقیق از مطالب مهم آن درس بودند،
- 🕏 آزمونهای دروس جراحی و زنان که برای اوّلین بار رفرانس آن تغییر کرده بود، بیشترین میزان تکرارشوندگی را در آزمونهای آنلاین داشتند، چرا که سئوالات و پاسخ های تشریحی آنها براساس رفرانسهای جدید بودند،

مؤسسه فرهنگی دکتر کامران احمدی هر فعالیتی را انجام میدهد، سعی میکند با بهترین کیفیت و براساس واقعیت رفرانسها و سئوالات انجام دهد، لذا آزمونهای آنلاین سال ۱۴۰۰ نیز قطعاً کیفیتی بهتر از سال ۱۳۹۹ خواهند داشت-

http://azmoon.kaci.ir/



Preview



ماکتاری

۱- جوان ۲۰ سالهای متعاقب ترومای قفسه صدری
 دچار تنگی نفس شده است، کدامیک از انواع آتلکتازی
 علائم بیمار را توجیه میکند؟

(پرانترنی اسفند ۹۴ ـ قطب ۷ کشوری [دانشگاه اصفهان])

الف) جذبی ب) فشاری

ج) انقباضی د) لکهای

آتلکتازی

● تعریف: آتلکتازی به معنای کلاپس ریه است. در واقع انبساط ناکافی فضاهای هوایی موجب کاهش حجم ریه می شود.

• انواع

۱- آتلکتازی جذبی (Resorption): در این نوع، کلاپس ریه به دلیل جذب هوا دیستال به یک انسداد (به طور شایع توپی

موکوسی ـ چرکی) رخ می دهد. به عنوان مثال، آسپیراسیون جسم خارجی (به ویژه در اطفال)، آسم، برونشکتازی، برونشیت مزمن یا تومور علل ایجاد انسداد هستند.

۲- آتلکتازی فشاری (Compression): آتلکتازی که به دلیل تجمع مایع (به طور شایع پلورال افیوژن ناشی از نارسایی احتقانی قلب)، خون یاهوا(پنوموتوراکس) درفضای پلورال ایجاد می شود. همچنین آتلکتازی قاعدهای (Basal) .

Bedridden در بیماران Pedridden، مبتلا به آسیت، حین و بعد از عمل جراحی، رخ داده و موجب آتلکتازی فشاری می شود. در Case مورد نظر سئوال، تروما با ایجاد تجمع خون یا هوا موجب آلکتازی فشاری می شود.

۳- آتلکتازی انقباضی (Contraction) یا سیکاتریزه: آتلکتازی که به دلیل فیبروز موضعی یا منتشرریه و پلور ایجاد می شود.

اله نکته: آتلکتازی بجز نوع انقباضی، برگشت پذیر بوده و باید سریعاً درمان شود. در صورت عدم درمان، هیپوکسی و عفونت رخ می دهد.

الفات

۲-کدامیک از انواع آتلکتازیهای ریوی غیرقابل برگشت میباشد؟ (دستیاری داسفند ۸۹)

Contraction (ب Compression (الف) Basal passive (د) Resorption (ج)

به پاسخ سئوال ۱ مراجعه شود.

الفات

(ARDS) سندرم دیسترس تنفسی حاد

۳-کدامیک از جملات زیر در مورد ARDS صحیح نست؟

الف) نوتروفیل ها در ایجاد آسیب بافتی نقش مؤثری ندارند. ب) آسیب منتشر آندوتلیومی و اپی تلیومی آلوئول ها وجود دارد.

ج) پیش آگهی آن وخیم است.

د) مشخص كننده ترين يافته ، ايجاد غشاهاى هيالن به ويژه در مجارى اتساع يافته آلوئولى است.

🗉 سندرم دیسترس تنفسی حاد (ARDS)

• تعریف: ARDSعبارت است از: نارسایی تنفسی که طی ۱ هفته از یک علت بالینی شناخته شده ایجاد می شود و همراه با کدورت ۲ طرفه ریه است. این کدورت با افیوژن، آتلکتازی، نارسایی قلبی و Overload مایع، توجیه پذیر نیست.

●اتیولوژی: ARDS، علل گوناگونی داشته و در نهایت موجب آسیب دوطرفه و گسترده به آلونولها می شود. شایع ترین علل عبارتند از:

۱- پنومونی (۴۵-۳۵٪)

۲- سیسیس (۳۵-۳۰٪)

٣- متعاقب أسپيراسيون

۴- ترومـای شـدید مثـل ضربـه مغـزی، جراحی شـکم و شکستگیهای متعدد

۵- یانکراتیت

۶- واکنش های ناشی از انتقال خون

● پاتوژنز: فعال شدن نوتروفیلها و هجوم آنها به مویرگهای ریه موجب آسیب به آندوتلیوم مویرگ و اپی تلیوم آلوئولی می شود. این آسیب، موجب نشت عروقی و از دست دادن سورفاکتانت گردیده و به دنبال آن آلوئولها نمی توانند متسع شوند. فعال شدن نوتروفیلها، توسط ۱۲۰۱۶ و TNF که از ماکروفاژها ترشح می شوند، صورت می گیرد.

آ توجه: سندرم دیسترس تنفسی نوزادان پاتوژنز متفاوتی داشته و به علت کمبود سورفاکتانت در نوزادان بردماچور ایجاد می شود.

و یاتولوژی

1- مرحله حاد ARDS: یافته کاراکتریستیک در این مرحله وجود غشاهای هیالن در مجاری اتساع یافته آلوئولی است. احتقان مویرگها، نکروز سلولهای اپی تلیال، ادم و خونریزی بینابینی و داخل آلوئولی و تجمع نوتروفیلها در مویرگها (به ویژه در سپسیس) دیده می شود.

۲- مرحله آرگانیزه: در این مرحله پرولیفراسیون شدید پنوموسیتهای نوع Ⅱ و فیبروز داخل آلوئولها رخ م.دهد.

● پیش آگهی: پیش آگهی ضعیف بوده و در ۳۸/۵٪ از موارد موجب مرگ می شود، در صورت وجود موارد زیر پیش آگهی ضعیف تر خواهد بود:

١- سن بالا

۲- باکتریمی زمینهای (سیسیس)

۳- نارسایی چند ارگان

• توجه: دربیمارانی که زنده میمانند، عملکرد طبیعی تنفسی طی ۶ تا ۱۲ ماه بازمی گردد.

۴- در پاتوژنز ARDS کدامیک از سلولهای زیر نقش مهم و کلیدی دارد؟

(پرانترنی شهربور 10 _قطب اکشوری [دانشگاه گیلان و مازندران]) الف) اندوتلیوم ج) پنوموسیت تیپ II د) ماکروفاژهای آلوئولی

به پاسخ سئوال ۳ مراجعه شود.

(الف) ب ج د

۵- اختلال در پاتوژنز نارسایی حاد تنفسی بالغین و نوزادان در کدامیک از موارد زیر است؟

(پرائترنی-شهریور۷۶)

الف) کاهش ماده سورفاکتانت در آلوئولها ب) ضایعه سلولهای اندوتلیال کاپیلر

ج) افزایش نفوذپذیری عروق ریه

د) تاثیر متابولیت اسید آراشیدونیک

به پاسخ سئوال ۳ مراجعه شود.

الف (ب) ح) ه

۶- کدامیک از یافته های میکروسکوپی زیر از مشخصات
 فاز حاد سندرم دیسترس تنفسی حاد (ARDS) در بیوپسی ریه نیست؟

(پرانترنی اسفند ۹۴ ـ قطب ۹ کشوری [دانشگاه مشهد])

الف) غشاءهای هیالن پوشاننده مجاری آلوئولی

ب) تكثير پنوموسيتهاي تيپ اا

ج) تجمع سلول های نوتروفیل در مویرگها

د) ادم و خونریزی داخل آلوئولها و اینتراستیشیال

تکثیر پنوموسیتهای تیپ II در مرحله **اُرگانیزه** رخ میدهد و نه در مرحله حاد. همچنین به پاسخ سئوال ۳ مراجعه شود.

۷- خانم ۵۷ سالهای به دنبال عفونت گرم منفی (Sepsis) دچار دیسترس تنفسی شده است و احتمال ARDS مطرح گردیده است. برای وی اقدامات درمانی و حمایتی انجام می شود. کدام یافته پاتولوژیک در نمونه ریه بیمار می تواند به نفع تشخیص فوق باشد؟

(پرانترنی اسفند ۹۴ قطب ۶ کشوری [دانشگاه زنجان])

الف) التهاب گرانولوماتوز

ب) فيبروز بينابيني

ج) انفیلتراسیون شدید نوتروفیلی داخل آلوئولی

د) غشاهای هیالن

به پاسخ سئوال ۳ مراجعه شود.

الف بع

بیماریهای انسدادی ریه

 ۸- آقای ۵۶ ساله سیگاری با تنگی نفس به همراه کاهش وزن مراجعه کرده و تستهای عملکرد ریه وی، کاهش FEV1 با FVC نرمال را گزارش نمودهاند. در بیوپسی ریه کدام نمای زیر قابل انتظار میباشد؟

(پرائترنی ۔اسفند ۹۰)

الف) تجمعات كريستال هاى شاركوت ليدن

ب) افزایش بافت الاستیک در دیواره آلوئولها ج)هیپرپلازی غددمخاطی وانفیلتراسیون شدیدائوزینوفیلها د) نازک شدن دیوارههای آلوئولی و تخریب آنها

€ آمفیزم

● تعریف: به بزرگی دائمی فضاهای هوایی، دیستال به برونشیولهای انتهایی که به علت تخریب دیواره آلوئولها (بدون وجود فیبروز) ایجاد می شود، آمفیزم گفته می شود.

 پاتوژنز: از بین رفتن بافت الاستیک در دیواره آلوئولی موجب کاهش کشش و در نتیجه کلاپس برونشیول ها در طول بازدم می شود.

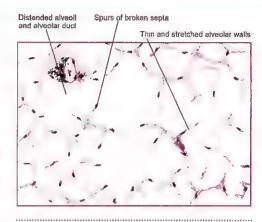
• انواع

۱- آمفیزم آسینار دیستال (پاراسپتال): این نوع آمفیزم زمینه ساز پنوموتوراکس خودبه خودی در بالغین جوان است. در این نوع آمفیزم است. در این نوع آمفیزم طبیعی بوده، لیکن قسمت دیستال درگیر است. آمفیزم به خصوص در مجاورت پلور در طول سپتومهای بافت همبند لبولی و در حاشیه لبولها شدیدتر هستند.

تنکته: آمفیزم در مجاورت مناطق فیبروز، اسکار
 یا آتلکتازی رخ داده و غالباً در نیمه فوقانی ریه، شدیدتر
 است.

ای نکته: وجود فضاهای هوایی بزرگ، مجاور هم و متعدد که قطر آنها کمتر از ۰/۵ میلی متر تا بیشتر از ۲ سانتی متراست و گاهاً ساختمان های کیستی که به آنها بول گویند ایجاد می کنند، یافته های تشخیصی هستند.

۲- آمفیزم پان آسینار: در کمبود ۵۱ - آنتی تریپسین رخ داده و بیشتر در مناطق تحتانی ریه مشاهده می گردد. آمفیزم پان آسینار: ابتدا آلوئولها و مجاری آلوئولی را



آمفيزم پاڻ آسينار

گرفتار نموده و سپس گسترش یافته و برونشیولهای تنفسی را هم درگیر میکند.

۳- آمفیزم نامنظم (Irregular): شایع ترین آمفیزم است. اکثراً مرتبط با اسکار متعاقب بیماری های التهابی بهبود یافته می باشد. این آمفیزم اگرچه شایع ترین نوع آمفیزم بوده ولی از نظر بالینی علامتی ندارد. چون موجب درگیری نامنظم آسینوس هامی شود به آن آمفیزم Irregular گفته می شود.

۹- آمفیزم مرکزآسینوسی (مرکزلبولی): در این آمفیزم، بخشهای مرکزی و پروگزیمال آسینوسها که از برونشیولهای تنفسی تشکیل شدهاند، درگیر هستند، در صورتی که آلوئولهای دیستال گرفتار نیستند. ضایعات در لوبهای فوقانی (آپیکال) شایعترو شدیدتر هستند. این نوع آمفیزم در افراد سیگاری که کمبود میدهد.
 Δ۵- آنتی تریپسین ندارند، رخ میدهد.

نکته: فضای هوایی آمفیزمی و طبیعی هردو داخل
 یک آسینوس و لبول وجود دارند.

● اتیولوژی: سیگارو آلاینده های هوا در افراد مستعد از نظر ژنتیکی عامل ایجاد آمفیزم هستند. عوامل مؤثر در پاتوژنز عبارتند از:

۱- آزاد شدن مدیاتورهای التهابی از سلولهای التهابی شامل نوتروفیلها، ماکروفاژها و سلولهای CD4T و CD8.

۲- عدم تعادل پروتئاز _آنتی پروتئاز

٣- استرس اکسیداتیو

۴- عفونت راه هوایی (نقش عفونت در تشدید بیماری می باشد.)

 α – حدود ۱٪ از مبتلایان به آمفیزم دچار کمبود α – آنتی تریپسین هستند. بیشتر از ۸۰٪ از مبتلایان به کمبود α – آنتی تریپسین دچار آمفیزم پان آسینار می شوند که اگر سیگاری باشند در سن پائین تر و با شدت بیشتر خواهد بود.

• آنتی تریپسین توسط ژن بازدارنده پروتئیناز (Pi) بر روی کروموزوم ۱۴ رمزگذاری می شود. درصد کمی از جمعیت آمریکا برای آلل Z هموزیگوت هستند (PiZZ). این آلل با کاهش واضح در سطح سرمی α1

• علائم باليني

١- تنگى نفس اولين علامت، آمفيزم است.

۲- کاهش وزن

۳- قفسه سینه بشکه ای شکل بوده و بیمار تنگی نفس وبازدم های طولانی دارد. علی رغم تنگی نفس، هیپرونتیلاسیون موجب تبادل کافی گاز شده (اکسیژن طبیعی خون) و بیمار ظاهر Pink Puffer (پفکننده صورتی) دارد.

 ۴- در مراحل انتهایی آمفیزم، برونشیت مزمن هم ایجاد میگردد. این بیماران چاق و سیانوتیک بوده و به آنها Blue Bloaters (پفکننده های آبی) گفته میشود.

۵- تستهای عملکردی ریه، کاهش FEV1 با FEV1 طبیعی یا نزدیک به طبیعی را نشان می دهد، لذا نسبت EFV1/FVC کاهش می یابد.

کورپولمونل از عوارض دیررس بیماری است.

(W) ------

۹- در بیماران مبتلا به کمبود شدید آنزیم آلفا یک آنتی تریپسین، درگیری ریوی اغلب همراه با کدامیک از اشکال هیستولوژیک زیر است؟ (دستیاری ـ اسفند ۸۴) الف) نکروز فوکال جدار آلوثول به همراه خونریزی در فضای آلوثول

ب) نازکی و تخریب جدار آلوئول، ایجاد فضای هوایی بزرگ ج) التهاب جدار آلوئول، ایجاد فیبروز به همراه تکثیر پنوموسیتها

د) افزایش ضخامت و ادم جدار آلوئول به همراه تجمع مایع صورتی و کف آلود در فضای آلوئول ۱- آمفیـزم با **نازکی و تخریب دیـواره آلوئول هـا** موجب ایجاد فضاهای هوایی بزرگ میشود.

۲- کمبود α1 م آنتی تریپسین در ۸۰٪ موارد موجب آمفیزم بان آسینار می شود.

الف الف الع

۱۰-کمبود α1 آنتی تریپسین در پاتوژنز کدام بیماری مؤثر است؟ (پرانترنی شهریور ۹۵ ـ قطب ۷ کشوری (دانشگاه اصفهان))

الف) آمفيزم ب) برونشيت مزمن ج) آسم د) برونشكتازي

به پاسخ سئوال ۸ مراجعه شود.

الفابع

۱۱- در بیماری که با تنگی نفس مراجعه کرده است. گشادشدگی فضاهای آلوئولی به همراه تخریب دیواره آلوئولهابدون فیبروزدیده می شود؛ عبارت صحیح کدام است؟ (پرانترنی اسفند ۲۵ قطب ۵ کشوری [دانشگاه شیراز]) الف) این ضایعه قسمتهای پروگزیمال برونشیولهای ریوی را درگیر می کند.

ب) بیماران دچار سرفههای همراه با خلط فراوان هستند. ج) معمولاً بیماران سیانوتیک هستند.

د) سیگار به عنوان یکی از علل ایجاد بیماری مطرح میباشد.

۱- یک ویژگی مهم آمفیزم، تخریب دیواره آلوئولها
 بدون فیبروزاست.

۲- برونشیت مزمن موجب سرفههای خلط دار و سیانوز
 می شود و نه آمفیزم (گزینه ب و ج).

۳- آمفیزم در قسمتهای دیستال به برونشیولهای
 ریوی ایجاد میگردد (گزینه الف).

۴- سیگار و آلایندههای هوا از علل ایجاد آمفیزم هستند گننه د،.

الفابع

۱۲- کدام گزینه در رابطه با آمفیزم Centrilobular Centriacinar صحیح است؟

(پرانترنی اسفند ۹۵ قطب ۲ کشوری [دانشگاه تبریز]) الف) با سیگار کشیدن ارتباطی ندارد. ب) قسمت پروگزیمال آسینی سالم است.

ج) در اطراف برونشيول ها التهاب وجود دارد.

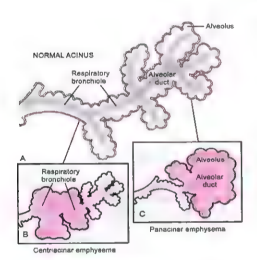
د) در لوبهای تحتانی شایعتر است.

ویژگیهای آمفیزم مرکز آسینوسی (Centriacinar) عبارتند از:

 ۱- در افراد سیگاری که کمبود α1 - آنتی تریپسین ندارند، رخ می دهد (گزینه الف).

 ۲- در لوبهای فوقانی (آپیکال)، شایعتر و شدیدتر هستند (گزینه د).

۳- در این آمفیزم، بخشهای مرکزی و پروگزیمال
 آسینوسها که از برونشیولهای تنفسی تشکیل شدهاند،
 درگیرهستند (گزینه ب و ج).



مقایسه آمفیزم پان آسینار و مرکز آسینی (Centriacinar). در آمفیزم مرکز آسینی، ابتدا برونشیول تنفسسی درگیر میشود در حالی که در آمفیزم پان آسینار ابتدا آلوبولها و مجاری آلوبولی درگیرشده و سیس گسترش یافته و برونشیول تنفسی درگیرمی کردد.

(الف ب ع د

۱۳- شایع ترین نوع آمفیزم که به دنبال مصرف سیگار و بدون وجود کمبود مادرزادی α1 ـ آنتی تریپسین مشاهده می گردد، کدامیک از اشکال زیر است؟

فصل ۳ + ریه

الف) با ابتلا بخش دیستال آسینوس ب) با ابتلا یکنواخت و کامل آسینوس

ج) با ابتلا بخش مرکزی آسینوس د) با ابتلا نامنظم آسینوس

آمفیزم مرکز آسینوسی در افراد سیگاری که کمبود α1 – آنتی تریپسین ندارند، به طور شایع رخ میدهد.

الف (ب) ج

۱۴- فرد مبتلا به کمبود آلفا یک آنتی ترییسین دچار آمفیزم با ابتلا لوبهای تحتانی ریه گردیده است. محتمل ترین نوع آمفیزم در این فرد کدامیک از موارد زیر است؟ (برانترنی شهربور ۹۴ _قطب ۹ کشوری [دانشگاه مشهد])

الف) Centriacinar Panacinar (Irregular (3 Distal acinar (

کمبود α1 – آنتی تریپسین موجب <mark>آمفیزم پان آسینار</mark> و درگیری **لوبهای تحتانی ریه** می شود. همچنین به باسخ سئوال ۸ مراجعه شود.

الف و ح د

۱۵- در کالبدشکافی و بررسی ریه بیماری که به علت اختلالات مزمن ریوی از بین رفته است، آسینیهای لوب تحتانی از سطح برونشیول تنفسی تـا آلوئولهـای کـور انتهایی به طور یکسان و یکدست بزرگ و متسع شدهاند. این تغییرات بیشتر در ارتباط با کدامیک از موارد ذکر شده (برانترنی _اسفند ۸۶) زیر مشاهده میشوند؟

الف) مصرف درازمدت سیگار

ب) کمبود مادرزادی α1 - آنتی ترییسین

ج) انسداد ساب توتال برونش به وسیله توموریا جسم خارجي

د) ابتلا به سیاه سرفه

به پاسخ سئوالات ۸ و ۱۴ مراجعه شود.

(الف ب ع د

۱۶- در بررسی ریه بیمار جوانی با پنوموتوراکس های مكرر خودبه خودي، آسينيها در قسمت پروگزيمال طبیعی بودہ ولی فضاهای هوایی متعدد بزرگ که به هم مرتبط هستند، زیر پلور دیده می شوند که در محاذات

بافت همبند تبغه لبولي هستند؛ تشخيص احتمالي كدام نوع آمفيزم است؟

(برانترنی اسفند ۹۶_قطب ۵ کشوری [دانشگاه شیراز]) Irregular (الف) Distal acinar Panacinar (3 Centriacinar (7

آمفیزم آسینار دیستال (پاراسیتال) زمینه ساز **پنوموتوراکس** خودبه خودي در بالغين جوان است. همچنين به پاسخ سئوال ٨ مراجعه شود.

الف (ب) ج) (د)

رونشیت مزمن

۱۷– در پیویسی برونش مرد ۵۰ ساله سیگاری که با سرفه و تنگی نفس مراجعه کرده، هیپریلازی و هیپرتروفی غدد زیر مخاطی همراه با افزایش سلول های گابلت و متایلازی اسکواموس دیده شده است؛ این تغییرات با كدام تشخيص زير بيشتر مطابقت دارد؟

(برانترنی اسفند ۹۶ _قطب ۴ کشوری (دانشگاه اهوازا) الف) آسم برونشيال ب) آمفيزم

> د) برونشکتازی ج) برونشیت مزمن

🖪 برونشیت مزمن: برونشیت مزمن موجب سرفه و توليد خلط مي شود. تعريف آن باليني و عبارت است: سرفه خلط دار به مدت ۳ ماه متوالی و برای دست کم ۲ سال.

 اتیولوژی: مهمترین عامل برونشیت مزمن سیگار و سپس آلودگی هوا است.

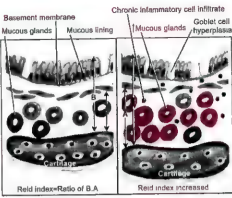
●تشخیص: یافته تشخیصی و اختصاصی برونشیت مزمین، ا<mark>فزایش ترشح موکوس</mark> است. از آنجایی که در برونشیت مزمن، هییرکاینی، هیپوکسمی و در موارد شدید سیانوز رخ می دهند به آنها Blue bloaters اطلاق می گردد. پاتولوژی: در لام پاتولوژی بیماران مبتلا به برونشیت

مزمن موارد زیر دیده می شود:

۱- لایه موکوسی راههای هوایی بزرگ، پرخون و متورم

۲-کاراکتریستیکترین یافته میکروسکوپیک در برونشیت مزمن، بزرگ شدن غدد مترشحه موکوس است.

٣- لايه غدد موكوسي ضخيم گرديده است (تقريباً ٢ برابر طبيعي)



MORMAL

CHRONIC BRONCHITIS

افزایش Reid's Index در برونشیت مزمن

۴- متاپلازی اسکواموس در اپیتلیوم ریه و متاپلازی سلولهای گابلت دیده میشود.

۵- سلولهای گوناگون التهابی از جمله نفوسیت،
 ۸- ماکروفاژو نوتروفیل در موکوس برونش دیده میشوند.

۶- فيبروز ديواره برونشيول

●اندکس Reid: اندکس Reid که در مبتلایان به برونشیت مزمن به کار برده می شود؛ عبارت است از: نسبت لایه غدد ساب موکوزال (زیر مخاطی) به دیواره برونش. اندکس Reid در افراد طبیعی ۰۴۴ است. در برونشیت مزمن اندکس Reid افزایش مییابد.

الف ب ج د

۱۸- مرد میانسالی که روزانه دو پاکت سیگار میکشد، به علت سرفه همراه با خلط مراجعه کرده است. بررسی آسیب شناسی هیپرتروفی و هیپرپلازی غدد موکوسی و ترشح زیاد موکوس را نشان میدهد. این تغییرات در کدامیک از بیماریهای زیر دیده میشود؟ دانشگاه آزاد اسلامی

الف) برونشكتازي

ب) برونشیت مزمن

ج) آمفيزم

د) پنومونی بینابینی غیراختصاصی

به پاسخ سئوال ۱۷ مراجعه شود.

الفات

۱۹- ویژگی اصلی برونشیت مزمن در بررسی میکروسکوپی چیست؟ (پرانترنی میان دوره ـ آبان ۹۶) الف) متاپلازی سلول گابلت و ترشح موکوس ب) انسداد مجاری به علت فیبروز زیرمخاطی ج) ضخیم شدگی لایه غدد زیر مخاطی د) ارتشاح سلول های التهابی تک هسته ای

در برونشیت مزمن، نسبت لایه غدد ساب موکوزال (زیر مخاطی) به دیواره برونش (اندکس Reid) افزایش می یابد.



۲۰- مرد ۴۰ ساله سیگاری که با سرفه و خلط فراوان صبحگاهی با سابقه چند ساله مراجعه کرده، در بیوپسی برونش کدام تغییر دیده میشود؟

ی برونش کدام تغییر دیده می شود؟ (برانترنی شهریور ۹۴ ـ قطب ۴ کشوری [دانشگاه اهواز])

> الف) تخریب دیواره آلوئولی ب) فشردگی عروق مویرگی

ج) هیپرپلازی غدد زیر مخاطی

د) تجمع لکوسیتی در آلوئول

به پاسخ سئوال ۱۹ مراجعه شود.



۲۱- افزایش اندکس رید (Reid Index) که عبارت است از: افزایش غدد زیر مخاطی نسبت به کل ضخامت جدار برونش، جهت تشخیص و تعیین شدت و مدت کدام بیماری ارزشمند است؟

(پرانترنی شهرپور ۹۳ ـ قطب اکشوری [دانشگاه گیلان و مازندران]) الف) برونشکتازی ب) آسم

ج) آمفيزم د) برونشيت مزمن

به پاسخ سئوال ۱۷ مراجعه شود.

الف ب ج

۲۲- اندازهگیری نسبت ضخامت لایه غدد زیرمخاطی به ضخامت دیواره برونش (Reid Index) را بیشتر برای تشخیص کدام بیماری ریوی زیر توصیه مینمائید؟

(پرائترنی اسفند ۹۳ _قطب ۱۰ کشوری [دانشگاه تهران])

الف) آسم ب) أمفيزم ج) برونشيت مزمن د) سيليكوز

به پاسخ سئوال ۱۷ مراجعه شود.

الف ب ج د

(O)

۲۳- در بررسی خلط یک بیمار مبتلا به تنگی نفس، تعداد قابل توجهی کریستال شارکو ـ لیدن همراه با Curschmann Spirals مشاهده شده است؛ کدام تشخیص زیر محتمل تر است؟

(برانترنی اسفند ۹۷_قطب ۱۰ کشوری [دانشگاه تهران])

الف) ساركوئيدوز ب) سيليكوز

ج) برونشکتازی د) آسم

≣ آسم

●تعریف: آسم یک اختلال التهابی مزمن راههای هوایی بوده که موجب حملات اپیزودیک راجعه ویز، تنگینفس، احساس سنگینی قفسه سینه و سرفه به ویژه در شب و ابتدای صبح می شود.

• ویژگیهای Hallmark

۱- انسداد متناوب و برگشت پذیر راههای هوایی

 ۲- التهاب مزمن برونشها همراه با انفیلتراسیون ائوزینوفیلها

 ۳- هیپرتروفی و فعالیت بیش از حد سلول های عضلات صاف برونش

۴- افزایش ترشح موکوس

● علائم بالینی: یک حمله آسم با دیس پنه شدید و ویز مشخص می ددد. مشکل اصلی بیمار در بازدم است. حملات آسم یک تا چند ساعت ادامه می یابند.

 اهمیت: آسم یک بیماری کشنده نبوده ولی یک بیماری ناتوانکننده است.

● پاتوژنز: مهمترین سلول در پاتوژنز آسم آتوپیک، سلولهای TH-2 هستند، سیتوکینهایی که توسط TH-2 ترشح می شوند، مسئول ایجاد علائم آسم هستند؛ این سیتوکینها عبارتند از:

۱- 4-1L: توليد IgE را تحريك مي كند.

۲- 5- ۱۲: اثوزینوفیلها را فعال می کند.

۳- IL-13: تولید موکوس و IgE را تحریک می کند.

▼آسم آتوپیک: آسم آتوپیک معمولاً از کودکی آغاز
 گردیده و یک واکنش افزایش حساسیتی وابسته به IgE

نوع I است. قبل از بروز آسم آتوپیک معمولاً رینیت آلرژیک، کهیریا اگزما وجود دارد. در این نوع آسم، تست جلدی، مثبت است. آسم آتوپیک، شایع ترین نوع آسم است.

- آسم غیرآتوپیک: آسم غیرآتوپیک، علائم حساسیت به آلرژن را ندارد، تست پوستی غالباً منفی بوده و سابقه فامیلی مثبت شیوع کمتری دارد. عفونتهای تنفسی مثل رینوویروسها و ویروس پارا آنفلوانزا و آلودگی هوا مثل مواجهه با دی اکسید سولفور، اوزون و دی اکسید نیتروژن در ایجاد آن نقش دارند. عفونتهای ویروسی با کاهش آستانه رسپتورهای پاراسمپاتیک موجب التهاب مخاط تنفسی می گردند.
- ا توجه: سلولهای التهابی اصلی در تمام انواع آسم، انوزینوفیلها هستند.
- ●آسم دارویی: مهمترین دارویی که موجب آسم میشود، آسپیرین است. افراد مبتلا به حساسیت به آسپیرین با رینیت راجعه، پولیپ بینی، کهیر و برونکواسیاسم تظاهر میابند.
- ●آسم شغلی: موارد زیرمی توانند سبب آسم شغلی شوند؛ رزینهای اپوکسی، پلاستیک، غبارهای آلی و شیمیایی (چوب، پنبه و پلاتین) و گازها (تولوئن)
- تغییرات ماکروسکویی: تغییرات ماکروسکوپی آسم عبارتند از:

۱- اتساع بیش از حد ریه ها (Overinflation)

۲- مناطق کوچکی از آتلکتازی

۳- مهمترین یافته ماکروسکوپیک، انسداد برونشها و برونشیولها توسط پلاکهای موکوسی سفت و ضغیم است.

• يافته هاى ميكروسكويي

۱- Curschmann spirals: توپیهای موکوسی هستند که از اپی تلیوم ریزش یافته، تشکیل شدهاند (نکته اصلی سئوال).

۲- کریستالهای شارکو ـ لیدن: از پروتثینهای ائوزینوفیلها تشکیل یافتهاند (نکته اصلی سئوال).

۳-سایرتغییرات پاتولوژیک که تحت عنوان Remodeling Airway شناخته می شوند، عبارتند از:

- افزایش ضخامت راههای هوایی
 - فيبروز زير غشاء پايه
 - افزایش عروق زیر مخاط
- افزایش اندازه غدد موکوسی زیر مخاطی

يافتههاي اصلى ياتولوژي آسم

- متاپلازی سلولهای گابلت اپیتلیوم راههای هوایی
 - هیپرتروفی و یا هیپریلازی عضلات صاف برونشی
 - ۱- داروهای ضدالتهاب به ویژه گلوکوکورتیکوئیدها
- ۲- داروهای برونکودیلاتور مثل بتا آدرنرژیکها و مهاركنندههاي لكوترين
 - ۳- ترموپلاستی برونشیال

(الف (ب) ج

۲۴- لنفوسیتهای THelper 2 (TH2) دریاتوژنز کدام بیماری نقش اساسی دارند؟

(پرانترنی شهرپور ۹۴ _ قطب ۷ کشوری [دانشگاه اصفهان]) الف) آسم ب) برونشیت مزمن ج) آمفيزم د) برونشکتازی

به پاسخ سئوال ۲۳ مراجعه شود.

الف ب ع د

۲۵- کودک ۱۰ ساله ای از حملات عود کننده برونکواسپاسم به صورت تنگی نفس، خسخس سینه و سرفه رنج می برد. در فواصل حملات، وي عارى ازمشكلات تنفسي مي باشد. در مورد پاتوژنز بیماری، کدام گزینه صحیح است؟

(پرانترنی شهریور ۹۳ _قطب ۷ کشوری [دانشگاه اصفهان]) الف) عدم تعادل اكسيدان _آنتي اكسيدان ب) التهاب مزمن راههای هوایی ج) اتساع غیرقابل برگشت راههای هوایی

د) تخریب دیواره برونش

أسم يك اختلال التهابي مزمن بوده كه با التهاب مزمن برونشها همراه باانفيلتراسيون ائوزينوفيلها مشخص مي گردد. همچنين به ياسخ سئوال ۲۳ مراجعه شود.

مؤسسه فرهنكي انتشاراتي دكتر احمدي



۲۶-کدامیک از تغییرات هیستویاتولوژیک زیر از خصوصیات بیماری آسم نیست؟ (یرانترنی_شهریور۸۰) الف) هیپریلازی غدد موکوسی زیر مخاطی

- ب) متایلازی سلول های گابلت
- ج) ارتشاح سلولهای ائوزینوفیل در جدار
- د) كاهش ضخامت عضله صاف جدار برونش

به پاسخ سئوال ۲۳ مراجعه شود.



۲۷ - یک شرکت داروسازی، دارویی را جهت درمان برونکواسیاسم راجعه در بیماران مبتلا به آسم برونشیال طراحی کرده است. چندین دارو با توانایی بلوک مدیاتورهای دخیل در Bronchoconstriction مورد ارزیابی قرار گرفت. آنتاگونیست کدامیک از مدیاتورهای زیر در کنترل فاز حاد و مراحل اؤلیه آسم برونشيال مؤثرتر است؟

(برانترنی شهربور ۹۵ _قطب ۳ کشوری [دانشگاه همدان و کرمانشاه]) الف) Histamine

- Platelet activating factor (-
- Loukotriene C4 and E4 (2:
- د) Complement C3a and C3b

۱- انقباض برونشی در جریان آسم توسط مدیاتورهای مترشحه از ماست سل ها از جمله هیستامین ، پروستا گلاندین D2، لكوترين هاي D4، C4 و E4 و همچنين رفلكس هاي عصبی تحریک میشوند.

۲- لکوترینها، منقبض کننده هستند و در درمان آسم از آنتي لكوترين ها استفاده مي شود.



رونشكتازي

۲۸- یک خانم ۲۸ ساله مبتلا به فیبروز کیستیک به علت افزایش تنگی نفس و تولید مقدار زیادی خلط بدبو مراجعه مینماید. تولید خلط در این بیمار با کدامیک از شرایط ریوی زیر مرتبط است؟

(برانترنی شهریور ۹۴ ـ قطب ۶ کشوری [دانشگاه زنجان]) الف) برونشکتازی ب) آتلکتازی ج) آمپیم د) پیوتوراکس

■ برونشکتازی

●تعریف: به گشادی دائمی برونشها و برونشیولها در اثر تخریب عضلات صاف و بافت الاستیک پشتیبان، برونشکتازی به طور تیپیک در همراهی با عفونتهای مزمن نکروزان رخ میدهد.

• اتيولوژي

۱- انسداد برونش: علل شایع انسداد عبارتند از:
 تومورها، اجسام خارجی و تجمع موکوس

۲- فیبروز کیستیک: در این بیماری ترشح غیرطبیعی موکوس چسبنده موجب انسداد، عفونت و در نهایت برونشکتازی می شود (نکته اصلی سئوال).

۳- سندرم کارتاژنر؛ یک اختلال اتوزوم مغلوب نادر بوده که موجب ناهنجاری ساختاری مژک ها می شود. این که موجب برونشکتازی و ناباروری در مردان می شود. ۹- شرایط نقص ایمنی؛ به خصوص در کمبود ایمنوگلوبولین ها ۵- پنومونی نکروزکننده یا چرکی؛ به خصوص با ارگانیسمهایی مثل استافیلوکوک اورئوس یا کلبسیلا. برونشکتازی متعاقب سل نیز در مناطق اندمیک دیده می شود.

• پاتوژنز: ۲ عامل مؤثر در پاتوژنز برونشکتازی عبارتند از:

۱- انسداد

۳- عفونت مزمن

• پاتولوژی

 ۱- برونشکتازی معمولاً لوبهای تحتانی ریه را به صورت دوطرفه درگیر میکند.

۲- راههای هوایی تا حدود ۴ برابر قطر معمول خود
 متسع می شوند و تا سطح یلور قابل مشاهده هستند.

۳- در بیماری فعال، اگزودای التهابی حاد و مزمن شدید در دیواره های برونش ها و برونشیول ها و پوسته ریزی اپی تلیوم مفروش کننده، مناطقی از اولسر شدید ایجاد می کند.

 ۴- در موارد مزمن، فیبروز دیوارههای برونش و برونشیولها و فیبروز اطراف برونشی ایجاد می شود.

- تظاهرات باليني
- ۱- سرفه دائم و شدید
- ۲- ترشح خلط موکوسی چرکی و گاه بدبو
- ۳- تنگی نفس، رینوسینوزیت و هموپتیزی

۲۹- مردی به علت سرفههای مکررهمراه با خلط چرکی فراوان مراجعه نموده است. وی مدتها به علت ناباروری تحت بررسیهای مختلف قرار گرفته است. محتمل ترین عارضه دستگاه تنفسی در این بیمار و علت استعداد وی به این عارضه به ترتیب کدام است؟

الف) برونشکتازی _سندرم کارتاژنر

- ب) برونشیت مزمن _ کارسینوم برونکوژنیک
 - ج) آمفیزم مزمن _مصرف سیگار
 - د) آسم برونشیال _مصرف سیگار

به پاسخ سئوال ۲۸ مراجعه شود.

۳۰ مرد ۲۸ ساله ای به علت ناباروری مورد بررسی قرار گرفته است. سابقه سرفه های خلط دار و سینوزیت مزمن وجود دارد؛ احتمال کدامیک از بیماری های ریوی زیر در بیمار بیشتر است؟

(پرانترنی شهریور 10 ـ قطب ۴ کشوری [دانشگاه اهواز]) الف) آسم ب) برونشکتازی ج) آمفیزم د) آتلکتازی

به پاسخ سئوال ۲۸ مراجعه شود.

(الف) ب

۳۱- مرد ۳۵ سالهای به علت سرفههای مکرر همراه با دفع خلط چرکی فراوان مراجعه نموده است. وی مدتی به علت ناباروری تحت بررسیهای مکرر قرار گرفته است. در مورد این بیمار کدام گزینه صحیح است؟

(پرانترنی اسفند ۹۳ ـ قطب ۸ کشوری [دانشگاه کرمان]) الف) افزایش شاخص Reid

ب) بزرگی دائمی فضاهای هوایی دیستال به برونشیول تنفسی، بدون فیبروز واضح

ج) مجاری هوایی متسع قابل مشاهده تا سطح پلور د) نسبت طبیعی FEV1/FVC

به پاسخ سئوال ۲۸ مراجعه شود.



Follow up

- ۱ انواع آتلکتازی عبارتند از:
- الف) جذبي، متعاقب أنسداد رخ مي دهد.
- ب) فشاری: به علت تجمع مایع، خون یا هوا در فضای پلورال ایجاد می گردد.
- ج) انقباضی؛ به دلیل فیبروز موضعی یا منتشر ریه و یلور بوجود می آید.
- ۲ به جز آتلکتازی انقباضی، سایر موارد آتلکتازی
 برگشت پذیر هستند.
- ۳ مهمترین سلول در پاتوژنز ARDS، نوتروفیلها هستند که موجب آسیب به آندوتلیوم مویرگی و اپیتلیوم آلونولی می شوند.
- ۴ شایعترین علل ARDS به ترثیب، پنومونی و سیسیس هستند.
- ۵ یافتههای پاتولوژیک در مرحله حاد ARDS عبارتنداز:
- غشاهای هیالین در مجاری اتساعیافته آلوئولی
 (یافته کاراکتریستیک)
 - احتقان مویرگها
 - نکروز سلول های ایے تلیال
 - ادم و خونريزي بينابيتي و داخل آلوئولي
 - تجمع نوتروفیلها در مویرگها
- به بزرگی دائمی فضاهای هوایی، دیستال به برونشیول انتهایی که به علت تخریب دیواره آلوئولها میباشد، آمفیزم گفته می شود.
 - ۷ انواع آمفیزم به قرار زیر هستند:
- آمفیـزم آسـینار دیشـتال: فـرد را مسـتعد پنوموتوراکس خودبه خودی میکند.
- آمفیرم پان آسینار: در کمبود α1 ـ آنتی تریپسین رخ داده و بیشتر مناطق تحتانی ریه را درگیر می کند.

- آمفیزم نامنظم: شایعترین نوع بوده و اغلب با اسکار متعاقب بیماریهای التهابی بهبود یافته همراه می باشد.
- آمفیــزم مرکز آسینوســی (مرکــز لبولــی): در افراد ســـگاری شــایع بوده و بیشــتر لوبهای فوقانی (آپیکال) ریه را گرفتار میسازد.
- ۸ برونشیت مزمن با سرفه و خلط فراوان تظاهر میابد. یافته اختصاصی و تشخیصی برونشیت مزمن، افزایش ترشح موکوس است.
- ۹ کاراکتریستیک ترین یافته میکروسکوپیک در برونشیت مزمن، بزرگ شدن غدد مترشحه موکوس در لایه ساب موکوزال است.
- ۱۰ از اندکس Reid برای برونشیت مزمن استفاده می شود.
- ۱۱ آسم یک اختلال التهابی مزمن راه هوایی بوده که موجب التهاب مزمن برونشها همراه با انفیلتراسیون اثوزینوفیلها میشود.
- ۱۲ مهمترین سلول در پاتوژنز آسم آتوپیک، سلولهای TH-2 است.
 - ۱۳ یافتههای میکروسکوپیک در آسم عبارتند از:
- Curschmann spirals و كريستال هاى شاركو _ ليدن
 - افزایش ضخامت راههای هوایی
 - فيبروز زير غشاء يايه
 - افزایش عروق زیرمخاطی
 - افزایش اندازه غدد موکوسی زیرمخاطی
 - متاپلازی سلول های گابلت
- •هیپرتروفی و یا هیپرپلازی عضلات صاف برونشی
- ۱۴ به گشاد شدن دائمی برونشها و برونشیولها که تا سطح پلور ادامه می باید، برونشکتازی گفته
- می شود. دو عامل اصلی در پاتوژنز این بیماری، انسداد و عفونت هستند.
- ۱۵ دو بیماری مهمی که با برونشکتازی همراه هستند، عبارتند از:
 - فيبروز كيستيك
- سندرم کارتاژنر که در مردان علاوه بریرونشکتازی
 موجب ناباروری نیز میگردد.



بیماریهای اینترستیشیل ریوی منتشر (محدودکننده، انفیلتراتیو)

الوموكونيوزها

۳۲- سلول کلیدی در شروع و ایجاد ضایعات ریوی و فیبروز در ینوموکونیوزها کدام است؟

(پرانترنی اسفند ۹۴ _قطب ۵ کشوری [دانشگاه شیراز]) الف) پنوموسیت تیپ II ب) ماکروفاژهای آلوئولی ج) نوتروفیل د) انوزینوفیل

🗉 پنوموکونیوزها

●تعریف: پنوموکونیوزها گروهی از بیماریهای فیبروزان مزمن ریه بوده که در اثر تماس با ذرات آلی و غیرآلی (به ویژه غبار معادن) ایجاد میشوند.

 پاتوژنز: ماکروفاژهای آلوئولی ریه در شروع و تداوم التهاب، آسیب ریه و فیبروزریه نقش اصلی و کلیدی دارند (نکته اصلی سئوال).

• انواع: شايعترين انواع پنوموكونيوز عبارتند از:

۱- زغال سنگ

۲- سیلیس (سیلیکوزیس)

۳- آزبست (آزبستوزیس)

● عامل تشدید کننده: سیگار اثر تمام پنوموکونیوزها را تشدید می کند؛ البته این اثر در مورد آزبستوزیس از همه بیشتر است.

الفاسعاد

سليكوزيس ا

۳۳-کارگر جوانی به علت ضایعات ندولار ظریفی که در نواحی فوقانی رادیوگرافی ریه داشته، ارجاع شده است. تستهای عملکردی ریه طبیعی است. بررسی میکروسکوپی این ندولها، فیبرهای کلاژنی هیالینه شده متحدالمرکز با نمای گردبادی را نشان می دهد. همچنین بررسی ندولها توسط میکروسکوپ پلاریزه، ذراتی را با انکسار نور مضاعف ضعیف مشخص میکند؛ محتمل ترین تشخیص کدام است؟

الف) سیلیکوزیس ب) آزیستوزیس ج) واکنش دارویی د) اثرات پرتوتابی

■سیلیکوزیس

- اپیدمیولوژی: شایعترین بیماری شغلی مزمن در جهان سیلیکوزیس است، این بیماری بیشتر در کارگران معادن سنگ رخ میدهد.
- اتیولوژی: شایعترین علت ایجاد سیلیکوزیس، ذرات کوارتزاست. اگر کوارتزدر ترکیب با یک ماده معدنی دیگر وارد بدن شود، اثر فیبروزان آن کم می شود.
- پاتوژنز: بعد از استنشاق، ذرات با سلولهای اپی تلیال و ما کروف اژ واکنش نشان داده موجب ترشح مدیاتورهای التهابی از ما کروفاژهای ریوی می گردند. مهمترین مدیاتورهایی که در ایجاد این بیماری نقش دارند، عبارتند از: IL-I، TNF، فیبرونکتین، مدیاتورهای لیپیدی، رادیکالهای آزاد اکسیژن و سیتوکینهای فیبرینوژنیک
- تظاهرات بالینی: سیلیکوزیس معمولاً در CXR روتین که برای کارگران بیعلامت انجام میشود، تشخیص داده میشود. در CXR این افراد، ندولاریته ظریف (Fine) در مناطق فوقانی ریه مشاهده میگردد. بیشتراین افراد دچار تنگی نفس نمیشوند، مگردر مراحل پیشرفته که CXR (فیبروز ریوی) ایجاد میگردد.

• يافتههاى پاتولوژيك

۱- در مراحل اوّلیه، ندولهای سیلیکوتیک به شکل ندولهای کوچک، قابل لمس، پراکنده، رنگ پریده تا سیاه بوده که در مناطق فوقانی ریه قرار دارند.

۲- در ارزیابی میکروسکوییک، فیبرهای کلاژنی هیالینیزه متحدالمرکز پیرامون یک مرکز آمورف (بیشکل) دیده می شوند. نمای گردبادی فیبرهای کلاژنی یک یافته کاراکتریستیک برای سیلیکوزیس است (نکته اصلی سئوال).
۳- در بررسی ندولها به کمک میکروسکوپ پولاریزه، ذرات سیلیس با انکسار مضاعف عمدتاً در مرکز ندول مشاهده میگردند (یکی دیگراز نکات سئوال).

۴- با پیشرفت بیماری، ندول ها به اسکار کلاژنی تبدیل شده و در نهایت فیبروزریه (PMF) رخ می دهد. پارانشیم ریوی در این بیماری نمای کندوی عسل (Honeycomb) دارد.

۵- ضایعات فیبروتیک ممکن است غدد لنفاوی ناف ریه و پلوررا درگیر کنند.

The I			The state of	120
			All Rail	No. 15 and
1 And		STATE V	Section of the second	2
4		3-6-1-	两个人的表现 。	
A Part of	1 2 1		- 7 Miles	130
学与 图1		A 1807 A	1	3
1000	1988	13-11	THE STATE OF	120
			Barte !	
			100	The said
E 1	2 33	Vi-30 Pag	. y	4,30
· 本	4, 80.	الما المالي، يسيد	546	1
J. 12. 3	RAPE TO	The state of	F. 18.	1
		· · · ·	1	4
The Party of	Seed .	.4.0.0		Salar B

چند ندول سیلیکوزی کلاژنی؛ به نمای گردبادی (Whorled) توجه کنید

• عوارض

۱- سیلیکوزیس فرد را مستعد سل میکند.

۲- رابطه سیلیس با کانسرریه مشخص نیست؛ اما
 بیشتر مطالعات نشاندهنده سرطان را بودن سیلیس
 است.

الفابع

۳۴- در رادیوگرافی روتین قفسه سینه مرد ۴۵ سالهای که کارگر معدن است، ندولاریتی ظریفی در نواحی فوقانی ریه دیده می شود. در بیوپسی ضایعه، فیبرهای کلاژنی هیالینیزه شده متحدالمرکز که ناحیهای بی شکل را احاطه کردهاند، دیده می شود؛ محتمل ترین تشخیص شما چیست؟

(پرانترنی شهریور ۹۸ - قطب ۸ کشوری [دانشگاه کرمان])

الف) آزبستوزیس ب) سارکوئیدوز ج) سل د) سیلیکوزیس

به پاسخ سئوال ۳۳ مراجعه شود.

الفابج

۳۵- در نمای بافت شناسی نمونه ریه کارگری که با تنگی نفس و سرفه مراجعه نموده، ساختارهای ندول مانند به شکل رشته های کلاژن هیالینیزه و متحدالمرکز در اطراف یک مرکز بی شکل با نمای گردبادی دیده می شوند که در نور پلاریزه، انعکاس مضاعف خفیف را نشان می دهند؛ محتمل ترین تشخیص کدام است؟

الف) بریلیوزیس ب) سیلیکوزیس ج) آزیستوزیس د) آنتراکوزیس

به پاسخ سئوال ٣٣ مراجعه شود.

الفاجاد

۳۶- دربیمارمبتلابه درگیری ریوی سیلیکوزیس استعداد ابتلا به کدامیک از بیماری های زیر افزایش می یابد؟

(پرانترنی اسفند ۹۵ ـ قطب ۸ کشوری (دانشگاه کرمان))

الف) برونشکتازی ب) سل ج) آمیلوئیدوز د) سارکوئیدوز

به پاسخ سئوال ۳۳ مراجعه شود.



(الله الستور

۳۷- در کدامیک از پنوموکونیوزها، فیبروز منتشر با شروع ازقاعدههای ریه مشابه فیبروزایدیوپاتیک ریه مشاهده می شود؟

الف) سيليكوز

ب) آنتراکوز

ج) پنوموکونیوز در کارگران زغال سنگ

د) آزیستوز

🗉 آزېستوز

●تعریف: آزبستوز توسط خانوادهای از کریستالهای سیلیکات ایجاد می شود. عواقب تماس شغلی با آزبست عبارتند از:

۱- فيبروز اينترستيشيل پارانشيم ريه (آزېستوز)

۳- پلاکهای فیبروزموضعی پلور و یا به ندرت فیبروز منتشر پلور

٣- پلورال افيوژن

۴- کارسینوم ریه (برونش)

۵- مزوتليوم بدخيم پلور و پريتوئن

۶- کارسینوم حنجره

 پاتوژنز بلع فیبرهای آزبست توسط ماکروفاژها موجب ترشح مدیاتورهای پیش التهابی و فیبروژنیک میشود. علاوه بر واکنشهای فیبروتیک، آزبستوز میتواند سبب تومورهم بشود.

اجسام آزیستی

و یاتولوژی

۱- فيبروز بينابيني (اينترستيشيل) منتشرريه

۲- وجود اجسام آزبستی دوکی یا دانه تسبیحی به رتگ طلایی یا قهوهای و با مرکز شفاف که با یک ماده پروتئینی حاوی آهن پوشیده شدهاند.

۳- آزبستوز در لوبهای تحتانی و زیرپلور شروع شده (نکته اصلی سئوال) و با پیشرفت فیبروز، لوبهای میانی و فوقانی ریه درگیر می شوند (برخلاف پنوموکونیوز کارگران معادن ذغال سنگ و سیلیکوز).

۴- محبوس شدن فضاهای هوایی بزرگ بین دیوارههای فیبروزی ضخیم نمای کندوی عسل در ریه (Honeycomb) ایجاد می کند.

۵- شایع ترین تظاهر آزبستوز، وجود پلاکهای پلور بوده که معمولاً در سطوح قدامی و خلفی _جانبی پلور پاریتال و برروی گنبد دیافراگم ایجاد می شوند. پلاکهای آزبستوزی پلور، حاشیه مشخص داشته و از کلاژن متراکم و کلسیم تشکیل یافتهاند. این پلاکها، بیعلامت بوده و در رادیوگرافی مشاهده می گردند.

• تظاهرات باليني

۱- تنگی نفس پیشرونده همراه با سرفه خلط دار

۲-گاهی بیماری به سمت CHF، کورپولمونل و مرگ بیشرفت می کند.

۳- خطر**کارسینوم برونش**، در این بیماران ۵ برابر است.

۴- خطر مزوتليوم بدخيم، ۱۰۰۰ برابر افزايش مييابد.

ا توجه: بروز سرطانهای مرتبط با آزبست در افواد خانواده کارگران معادن آزبست نیز افزایش مییابد.

آ توجه: مصرف همزمان سیگار ریسک کارسینوم برونش را در این کارگران به شدت بالا میبرد ولی بر مزوتلیوم اثری ندارد.

 پیشآگهی: پیشآگهی کانسرریه و پلور مرتبط با آزبستوز، بسیارضعیف است.

(الف) ب

از داروها و پرتوها کاشی از داروها و پرتوها

۳۸ در بررسی بیوپسی ریه در بیماری که از ۲ سال پیش تحت درمان آریتمی قلبی بوده است فیبروز منتشر مشاهده می شود. کدامیک از داروهای زیر مسئول بروز این فیبروز می باشد؟ (پرانترنی میان درود ، اردیهشت ۹۶)

الف) پروپرانولول ب) آسپيرين

ج) آميودارون د) نيتروفورانتوئين

🗉 بیماریهای ریوی ناشی از داروها و پرتوها

● داروها: دو دارویی که میتوانند سبب پنومونیت و فیبروزریه شوند، عبارتند از:

۱- بلئومایسین (داروی ضدسرطان)

۲- آمیودارون (ضدآریتمی)

● رادیوتراپی: رادیوتراپی به ریه و سایر تومورهای توراسیک موجب پنومونی میشود. این پنومونی ۱ تا ۶ ماه بعد از رادیوتراپی در تقریباً ۲۰٪ بیماران رخ میدهد. ویژگیهای آن عبارتند از:

1-5-1

۲- تنگی نفس (نامتناسب با حجم ریه رادیوتراپی شده)

٣- پلورال افيوژن

۴- انفیلتراسیونهای ریوی (متناسب با سطح رادیوتراپی شده)

● توجه: علائم با كورتيكواستروئيد بهبود مىيابند و يا به سمت پنومونى مزمن و فيبروزريوى پيشرفت مىكنند.

الف الفي الق

یادداشت. بن

آزمونهای تمرینی (پاتولوژی)

الف) ساركوئيدوز ب) عفونت قارجي د) لويوس

مؤسسه فرهنكي انتشاراتي دكتراحمدي

ج) آميلوئيدون

Follow up

- ۱ سلولهای کلیدی که نقش اصلی را در پنوموكونيوزها دارند، ماكروفاژهاي آلوئولي ريه
- ۲ شایعترین بیماری شغلی مزمن در جهان، سیلیکوزیس بوده که دارای مشخصات زیر است:
 - مناطق فوقانی ریه را ذرگیر می کند.
- در بررسی میکروسکوپی از فیبرهای کلاژنی هیالینیےزہ متحدالمرکے پیرامون یک مرکے آمورف تشکیل یافته اند که نمای گردسادی ایجاد نموده
- در زیر میکروسکوپ بولاریزه ، انکسار مضاعف دارند.
 - سليكوزيس فرد را مستعد سل ميكند.
- ۳ آزبستوز از **لوبهای تحتانی** و **زیر پلور** شروع مىشود، شايعترين تظاهر أن يلاكهاي يلور
- ۴ آزبستوزیس موجب فیبروز ریه و پلور می گردد و ریسک کارسینوم برونش و مزوتلیوم بدخیم را بالا مي برد.
- ۵ دو دارویی که می توانند سبب پنومونیت و فیبروز ریه شوند، عبارتند از: الف) بلئومايسين ب) آميودارون

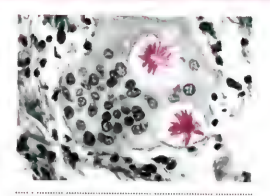
بيماريهاي گرانولوماتوز

سارکونیدوز

٣٩- زن ٣٠ سالهاي كه در راديوگرافي قفسه سينه، درگیری ریه و لنفادنوپاتی هیلار دوطرفه دارد، همزمان دچارکاهش ترشحات اشک و ضایعات ندولر پوستی است. در بیویسی انجام شده از پوست و ریه، گرانولومهای متعدد بدون نكروز كازئوز ديده مى شود؛ بهترين تشخيص جيست؟

(پرانترنی شهرپور۷۷ - قطب۴ کشوری [دانشگاه اهواز])

- تعریف: سارکوئیدوزیک بیماری Restrictive ریه و مولتي سيستميک بوده که اتيولوژي آن مشخص نيست. سارکوئیدوز با ایجاد گرانولوم غیرینیری در بسیاری از بافتها و ارگانها مشخص می شود.
- اییدمیولوژی: سارکوئیدوز در تمام جهان دیده شده و هيج محدوديتي از نظرسن، جنس يا ناود براي آن وجود ندارد. نكات زير در اييدميولوژي آن حائز اهميت
 - ۱- در بزرگسالان با سن کمتراز ۴۰ سال شایع تر است.
 - ۲- شیوع آن در افراد غیرسیگاری بیشتر است.
 - ۳- در سیاهپوستان شایعتر میباشد.
- پاتوژنز: سلولهای T-Helper نوع CD4 در ایجاد این بیماری نقش دارند. اختلالاتی که در یاتوژن سارکوئیدوز نقش دارند، عبارتند از:
- ۱- تجمع سلولهای TH1 نوع CD4 در آلوئولها و بافت بینابینی ریه
 - ۲- کاهش سلولهای T در گردش خون محیطی
 - ۳- گسترش **اُولیگوکلونال** سلولهای T
- ۴- افزایش سطح سیتوکینهای TH1 از جمله L-2 و اينترفرون گاما
- ۵- افزایش سطح چند سیتوکین به شکل موضعی از جمله
 - $(MIP-1\alpha)$ 1- α و پروتئین التهابی ماکروفاژ $TNF \cdot IL 8$
- ۶- آنرژی پوستی در تست های جلدی مثل کاندیدا با
 - ٧- هييرگاماگلوبولينمي پُليکلونال
 - ٨- نقش عوامل ژنتيک
- 🖜 نکته: بعد از پیوند ریه، سارکوئیدوز در ریههای جدید در ۷۵٪ بیماران مشاهده می گردد.
 - مناطق درگیر
- ۱- ریه: در ۹۰٪ از مبتلایان به سارکوئیدوز، ریه درگیر مى شود. مايع لاواژ برونكوآلوئولار حاوى مقادير زيادى سلول CD4T است.
- ۲- غدد لنفاوی ریه و پاراتراکنال: در ۷۵ تا ۹۰٪ موارد درگیر هستند. آ**دنوپاتی دوطرفه ناف ریه** از علائم مهم ساركوئيدوز است.



اجسام ستارهای (Asteroid bodies) در سارکوبیدوز

۳- پوست: در ۲۵٪ از مبتلایان به سارکوئیدوز درگیری پوستی وجود دارد. اریتم ندوزوم که Hallmark سارکوئیدوز حاد است، به شکل ندول های برجسته، قرمز و تندر بر روی سطح قدامی ساق پا هستند.

۴- درگیری چشم و غدد اشکی: در له تا ۲ بیماران دیده شده و به صورت زیر تظاهر می یابند:

الف) ايريت يا ايريدوسيكليت

ب) کدورت قرنیه و گلوکوم

ج) کوروئیدیت و رتینیت

د) درگیری عصب اُپتیک

ه) کاهش ترشح اشک (سندرم سیکا)

۵- درگیری غده پاروتید؛ پاروتیدیت یکطرفه یا دوطرفه همراه با بزرگی دردناک غده پاروتید در کمتراز ۱۰٪ بیماران دیده می شود. در برخی از بیماران خشکی دهان رخ می دهد.
۶- سایر مناطق درگیر: طحال، کبد و مغز استخوان نیز

-- سایر هناطی تاریز، صحان، بند و هنر، سند ممکن است در جریان سارکوئیدوز درگیر شوند.

• يافته هاى پاتولوژيک

1- یافته تشخیصی پاتولوژیک سارکوئیدوز، گرانولوم اپیتلوئیدغیرپنیری است. این مجموعه، از هیستوسیتهای اپیتلوئید که توسط هالهای از سلولهای T-Helper نوع CD4 احاطه شدهاند، تشکیل گردیده است. هیستوسیتهای اپیتلوئید دارای سیتوپلاسم ائوزینوفیلیک و هستههای وزیکولار هستند.

 ۲- دونمای میکروسکوپی مهم در گرانولومها دیده میشوند که عبارتند از:

الف) أجسام شومن (Shaumann bodies): رسوبات لايه اي حاوي كلسيم و پروتئين

ب) اجسام ستارهای (Asteroid bodies): اجسام ستارهای انکلوزیون هایی هستند که در داخل سلول های Giant قرار دارند.

الفاباع

۴۰ در برش میکروسکوپی یک ضایعه ریوی،گرانولوم غیرکازیفیه همراه با سلولهای غولآسا حاوی انکلوزیونهای ستارهای شکل دیده می شود؛ محتمل ترین تشخیص کدام است؟

(پرانترنی اسفند ۹۵ _قطب ۶ کشوری [دانشگاه زنجان])

الف)سل ریوی ب)هیستوپلاسموز ج)سازکوئیدوز د)پنومونی مایکوپلاسمایی

به پاسخ سئوال ۳۹ مراجعه شود.

الف ب ج د

۴۱- در CXR مربوط به خانمی ۴۰ ساله با سرفههای خشک، بزرگ شدن دوطرفه غددلنفاوی ناف ریه مشهود است. در بررسی مایع شستشوی برونش (BAL) افزایش قابل توجه لنفوسیتهای CD4 وجود دارد. در بررسی پاتولوژیک بیوپسی ریه، گرانولومهای متعدد دیده میشود؛ محتمل ترین تشخیص کدام است؟

(پرانترنی -شهریور ۸۴)

الف) سارکوئیدوز ب) لنفوم ج) گرانولوماتوز وگنر د) سل

به پاسخ سئوال ۳۹ مراجعه شود.

الفربع

۴۲- مرد ۳۰ ساله ای با سرفه خشک، تب، خستگی و ندول های دردناک قرمز رنگ بر سطح قدامی ساق ها مراجعه کرده است؛ دربیوپسی از ریه، گرانولوم های غیرنکروزه با اجسام آستروئید مشاهده گردیده است؛ مناسب ترین تشخیص کدام است؟ (برانترنی میان دوره خرداد ۹۸)

الف) پنومونی افزایش حساسیتی

ب) سیلیکوز

ج) ساركوئيدوز

د) سل ارزنی

به پاسخ سئوال ۳۹ مراجعه شود.

الفاب

۴۳-خانم ۳۵ سالهای با تنگینفس و ندولهای کوچک دردناک در ساق پاهامراجعه نموده است. در رادیوگرافی، بزرگی غدد لنفی ناف ریهها و درگیری ریهها مشاهده میشود. در بیوپسی از ضایعه، تجمعات سلولهای اپیتلوئید محصور در لنفوسیت بدون نکروز همراه با سلولهای ژانت چندهستهای دارای اجسام ستارهای شکل دیده میشود؛ کدام تشخیص برای این ضایعه بیشتر مطرح است؟

(پرانترنی شهریور ۹۸ - قطب ۹ کشوری [دانشگاه مشهد]) الف) سل ب) سارکوئیدوز ج) پنوموکونیوز د) هیستوپلاسموز

به پاسخ ستوال ۳۹ مراجعه شود.

۴۴-کدامیک از جملات زیر در مورد بیماری سارکوئیدوز صحیح است؟ (برانترنی - اسفند ۸۲)

الف) در اکثر بیماران قطر واکنش تست مانتو (PPD) بیش از ۱۰ میلی متر است.

ب) در ضایعات ایجاد شده، اکثراً گرانولوم های کازئیفیه واضح وجود دارد.

ج) تعداد سلول های لنفوسیت T در گردش خون محیطی اغلب کاهش یافتهاند.

د) گرفتاری چشم و پوست در بیش از ۹۰٪ موارد دیده می شود.

در سارکوئیدوزاگرچه سلولهای CD4 TH1 در آلوئول تجمع یافتهاند ولی تعداد سلولهای T در گردش خون محیطی کاهش یافتهاند. همچنین به پاسخ سئوال ۳۹ مراجعه شود.

الفابع

43- تمام جملات زیر در مورد اختلالات تنظیم ایمنی در افراد مبتلا به سارکوئیدوز صحیح است، بجز:

(پرانترنی شهریور ۱۸ قطب ۷ کشوری [دانشگاه اصفهان]) الف) گسترش منوکلونال لنفوسیتهای CD4 مثبت

ب) افزایش سطح L-2 و γ-IFN ج) آنرژی پوستی د) هییرگاماگلوبولینمی بُلے کلونال

گسترش **اُولیگوکلونال** سلولهای T وجود دارد و نه منوکلونال، همچنین به پاسخ سئوال ۳۹ مراجعه شود.

الفابع

۴۶- اجسام شومن (Schaumann Bodies) در بیماری سارکوئیدوز کدامیک میباشد؟

(برانترنی شهربور ۹۳ ـ تطب ۸ کشوری [دانشگاه کرمان]) الف) انکلوزیونهای ستارهای داخل سلولهای غول آسا ب) کریستالهای تشکیل یافته از پروتئین ائوزینوفیلها ج) رسوبات لایه لایه از کلسیم و پروتئین د) توپیهای غلیظ و چسبنده موکوسی

به پاسخ سئوال ۳۹ مراجعه شود.

الفابع

۴۷- از ضایعات ریبوی بیمار مبتلا به سارکوئیدوز
 بیوپسی گرفته شد. در بررسی بافتشناسی تمام
 ویژگیهای زیررا انتظار دارید، بجز:

(پرانترنی شهربور ۹۵ - قطب ۸ کشوری [دانشگاه کرمان]) الف) اجسام آستروئید

ب) تجمعات سلولهای اپی تلیوئیدی

ج) اجسام شومن

د) نکروز پنیری

سارکوئیدوز موجب گرانولوم غیرپنیری می شود. همچنین به پاسخ سئوال ۳۹ مراجعه شود.

الفاس

(0) اسولی ریوی

۴۸- یک خانم ۴۵ ساله به دنبال عمل جراحی شکستگی فمور حدود ۴ هفته بستری بوده است. او به صورت ناگهانی و درد در قفسه سینه در سمت چپ شده است. در CXR انجام شده، یک منطقه خونریزی گوهای شکل در ناحیه زیر

پلور لوب تحتانی چپ رؤیت میشود؛محتمل ترین تشخیص کدام مورد زیراست؟

(پرانترنی میان دوره _آبان ۱۴۰۰)

الف) Metastatic carcinoma

ب) Aspergilosis

ج) Caplan's nodule

د) Pulmonary embolism

■آمبولی، خونریزی و انفارکتوس ریوی

• اییدمیولوژی

۱- در $\frac{1}{\pi}$ از بیماران بستری، قبل از مرگ، آمبولی ریه تشخیص داده می شود.

۲- طبق یافته های اتوپسی، علت مرگ ۱٪ از جمعیت عمومی و تا ۳۰٪ از مبتلایان به شکستگی، تروما یا سوختگی شدید، آمبولی ریه بوده است.

• پاتوژنز: لخته های خونی که موجب انسداد شریان های ریوی بزرگ می شوند تقریباً همیشه منشاء آمبولیک دارند. بیش از ۹۵٪ از تمام آمبولی های ریوی از تومبوز وریدهای بزرگ عمقی پا (به ویژه ترومبوز ورید پوپلیته آل و وریدهای بزرگ بالاتر از آن)، منشاء می گیرند. ریسک فاکتورهای ایجاد DVT عبارتند از:

۱- استراحت طولانی در بستر (به ویژه عدم حرکت پاها) ۲- جراحی به ویژه جراحی ارتوپدی در زانو و هیپ (مثل Case مورد نظر سئوال)

۳- ترومای شدید شامل سوختگی یا شکستگیهای تعدد

۴- نارسایی احتقانی قلب

 ۵- در زنان در دوره حوالی زایمان یا استفاده از قرصهای OCP حاوی استروژن بالا

۶- کانسرهای منتشر

● توجه: علل غیرترومبوتیک آمبولی ریه شامل: آمبولی مایع آمنیوتیک، چربی و هوا است. اعتیاد تزریقی با آمبولی Foreign body همراه است.

• پیامدها: پیامد پاتولوژیک ترومبو آمبولی ریوی به سایز شریان ریوی انسداد یافته و وضعیت قلبی – عروقی بیمار بستگی دارد. ۲ پیامد مهم انسداد شریان ریوی عبارتند از:



نمای گومای شکل (Wedge-Shaped) انفارکت ریه

۱- افزایش فشار شریان ریوی

۲- ایسکمی پارانشیم ریوی پائین تراز محل انسداد

• ياتولوژي

۱- آمبولی بزرگ ریه ممکن است در شریان ریوی اصلی، شاخههای اصلی آن یا در محل دو شاخه شدن شریان (آمبولی زینی [Saddle embolus]) قرار بگیرد.

۲- مرگ ناشی از هیپوکسی یا نارسایی حاد سمت راست قلب (کورپولمونل حاد) معمولاً آنقدر سریع رخ داده که تغییرات مورفولوژیکی در ریه ایجاد نمی کند.

۳- با وجود جریان کافی شریان برونکیال، پارانشیم ریه حفظ شده ولی به دلیل آسیب ایسکمیک به سلولهای اندوتلیال، خونریزی آلوئولار ممکن است رخ بدهد.

۴- اگروضعیت قلبی - عروقی مختل باشد (CHF)،
 انفارکتوس ریه رخ میدهد. هر چقدر انسداد آمبولی
 محیطی ترباشد، خطر انفارکتوس بیشتر است.

۵- تقریباً ۳- تمام انفارکتوسها، لوبهای تحتانی را درگیر کرده و بیش از ۵۰٪ آنها متعدد هستند (مثل Case مورد نظر سئوال).

۶- به طور کاراکتریستیک، انفارکتها، گوهای شکل (Wedge - shaped) بوده و قاعده آنها در سطح پلور و رأس (آپکس) آن به سمت ناف ریه است.

۷- به طور تیپیک انفارکتوسهای ریوی، هموراژیک
 بوده و در مراحل اولیه به شکل مناطق برجسته قرمز – آبی
 از نکروز انعقادی ظاهر می شوند.

 ۸- سطح پلوری مجاور منطقه انفارکت شده با اگزودای فیبریتی پوشیده شده است.

عفونتهای ریوی

الموني حاد اكتسابي از جامعه

۴۹- فردی با سابقه اسیلنکتومی دچارتب بالا، لوز، درد قفسه صدری و سرفه خلط دار موکوسی چرکی گردیده است. بررسی خلط رنگ آمیزی شده با گرم، حضور نوتروفیل های فراوان حاوی دیپلوکوکهای گرم مثبت را نشان می دهد؛ محتمل ترین میکروارگانیسم عامل بیماری کدام است؟

(برانترنی شهربور ۹۴ _ قطب ۱۰ کشوری [دانشگاه تهران]) الف) استريتوكوك پنومونيه ب) هموفيلوس آنفلوانزا د) کلامیدیا تراکوماتیس ج) لژيونلا پنوموفيليا

🗉 پنومونیهای باکتریایی اکتسابی از جامعه

- ميكروارگانيسمهاي بيماري زا
- ١- استريتوكوك ينومونيه (شايع ترين علت)
 - ۲– هموفيلوس آنفلوانزا
 - ٣- موراكسلا كاتاراليس
 - ۴- استافیلوکوک اورئوس
- ۵- کلبسیلا پنومونیه (شایعترین علت پنومونی باکتریال گرم منفی)
 - ۶- سودوموناس آئروژينوزا
 - ٧- لژيونلا پنوموفيلا
 - ۸- پنومونی مایکوپلاسمایی
 - توزيع آناتوميک

۱- برونکوپنومونی: ویژگی اصلی آن Consolidation پچی ریه است.

۲- ینومونی لوبار: Consolidation در بخش بزرگی از یک لوب یا تمام یک لوب، دیده مے شود.

• ياتولوژي

۱- در پنومونی لوبار ۴ مرحله پاسخ التهابی دیده می شود که عبارتند از:

الف) احتقان (Congestion) لوب يا لوبهاي مبتلا ب) كبدى شدن قرمز (Red hepatization): قوام ريه شبیه به کبد بوده و فضاهای آلوئولی پر از نوتروفیل، RBC و فيبرين هستند.

ج) كبدى شدن خاكسـترى (Gray hepatization): در این مرحله اگنزودای فیبرینی وجود داشته ولی سلولهای قرمزلیز می شوند. ٩- رك انسداد يافته معمولاً نزديك آيكس محل انفارکت شده، قرار دارد.

 ۱۰- RBCها پس از ۴۸ ساعت لیز شده و به دلیل تولید هموسیدرین، منطقه انفارکت شده به رنگ قرمز-قهوهای درمے آید.

۱۱- جایگزینی فیبروز در حاشیه ها شروع شده و به شکل یک منطقه محیطی سفید - خاکستری می باشد. به تدریج اسكار ايجاد مي شود.

• تظاهرات بالبني

۱- بیشتر آمبولی های ریوی (۶۰ تا ۸۰٪) کوچک بوده و از نظر باليني بيعلامت هستند. جريان خون برونكيال، حيات پارانشيم ريه را حفظ كرده و توده آمبولي با فعاليت فيبرينوليتيک از بين ميرود.

۲- در ۵٪ از موارد، مرگ، نارسایی قلبی حاد سمت راست یا کلاپس کاردیوواسکولار (شوک) به طور ناگهانی رخ می دهد. در این موارد آمبولی ماسیو ریه موجب انسداد بیش از ۶۰٪ از کل عروق ریه گردیده است.

۳- بیماران با انسداد شاخههای ریوی کوچک و متوسط (۱۰ تـا ۱۵٪ مـوارد) ممكن اسـت دچـار انفاركتوس شوند، این بیماران با تنگینفس تظاهر می یابند.

۴- در تعداد کمی از بیماران (کمتر از ۳٪ موارد)، أمبوليهاي متعدد عودكننده موجب هييرتانسيون ریوی، نارسایی قلبی مزمن سمت راست و اسکلروز عروق ریوی همراه با تنگینفس به تدریج پیشرونده می شود.

- ●سیربیماری: آمبولی ریه در ۳۰٪ موارد، عود میکند.

 - ۱- درمانهای پیشگیرانه عبارتند از:
 - آنتے کوآگولان
 - تحرک زود بیمار بعد از جراحی و زایمان
 - استفاده از جورابهای الاستیک
 - فشار پنوماتیک متناوب
- ورزشهای ایزومتریک پا برای بیماران Bedridden ۲- در بیماران با آمبولی ریه درمان آنتی کوآگولان تجویز می شود. بیماران با آمبولی ریوی ماسیو که همودینامیک
- Unstable دارند (شوک یا نارسایی حاد قلب راست)، کاندید درمان ترومبولیتیک هستند.

(الف) (ب) ج

 Q_B

الف) پنوموکوکی ب) استافیلوکوک اورئوس ج) لژیونلا د) موراکسلا

به پاسخ سئوال ۴۹ مراجعه شود.

القابع

۱۵- Lobar Pneumonia در بزرگسالان بیشتر به دلیل کدامیک از موارد زیر اتفاق میافتد؟ (پرانترنی-اسفند ۷۸)

الف) Klebsiella Pneumonia

س) Mycoplasma Pneumonia

Streptococcus Pneumonia (7

Hemophilus Pneumonia (3

شایعترین علت پنومونی اکتسابی از جامعه استرپتوکوک پنومونیه بوده و الگوی پنومونی به صورت لوباراست. همچنین به پاسخ سئوال ۴۹ مراجعه شود.

الف ب ج د

۵۲- مرد ۴۰ ساله ای بدون سابقه بیماری زمینه ای که به تازگی به آنفلوانزا H1N1 مبتلا بوده است، با تب بالاو سرفه پروداکتیو مراجعه می کند. در گرافی ریه، آبسه و آمپیم مشاهده می شود. احتمال ابتلا به کدام میکروارگانیسم زیر محتمل تر است؟

(پرانترنی میان دوره ـخرداد ۱۴۰۰) الف) استافیلوکوک اورئوس ب) استرپتوکوک پنومونیه ج) آنفلوانزا H3N2 د) سودوموناس آئروژینوزا

■استافیلوکوک اورئوس

●تعریف: استافیلوکوک اورئوس یک عامل مهم پنومونی کسب شده از بیمارستان بوده و همچنین یک عامل مهم پنومونی باکتریایی ثانویه در کودکان و بالغین با سابقه بیماری تنفسی ویروسی (مثل سرخک در کودکان و آنفلوانزا در کودکان و بزرگسالان) است.

- عوارض
- ۱- آبسه ربه
 - ۲- آمییم
- ۳- آندوکاردیت استافیلوکوکی سمت راست قلب در معتادان تزریقی

د) پاکسازی (Resolution): توسط ماکروفاژها صورت میگیرد.

۲- در نمای بافت شناسی برونکوپنومونی، اگزودای غنی از نوتروفیل، برونشها، برونشیولها و فضاهای آلوئولی را پرمیکند. التهاب به صورت پچهایی دریک یا چند لوب وجود داشته و غائباً دوطرفه و قاعدهای هستند.

• تظاهرات بالينى

۱- شروع حاد تب بالا، لرزو سرفه های خلط دار چرکی و هموپتیزی

۲- درد پلورتیک و سـمع فریکشـن راب در صورت وجود پلوریت

• عوارض

۱- آیسه

۲- تشکیل آمپیم در پلور

۳- فیبروز بخشی از بافت ریه

۹- انتشار خونی باکتری و ایجاد مننژیت، آرتریت یا
 آندوکاردیت عفونی

■استریتوکوک پنومونیه

اپیدمیولوژی: شایع ترین علت پنومونی حاد اکتسابی
 از جامعه است. الگوی پنومونی به صورت لوبار است.

 وریسکفاکتورها: پنومونی ناشی از استرپتوکوک پنومونیه در افراد زیر شایعتر است:

۱- مبتلایان به بیماری مزمن زمینهای مثل CHF، دیابت ،COPD

۲- نقص مادرزادی یا اکتسابی تولید ایمنوگلوبین (ایدز)

٣- فقدان عملكردي طحال (آنمي سيكل سل)

۴- اسیلنکتومی

● تشخیص: تشخیص با مشاهده تعداد زیاد نوتروفیل حاوی دیپلوکوکهای گرم مثبت تیپیک (Lancet-shaped) بوده، البته نتایج مثبت کاذب ممکن است گزارش شود.

الفابع

۵۰- در بررسی خلط رنگ آمیزی شده با گرم، حضور نوتروفیل های فراوان به همراه دیپلوکوک های شبیه لانست و گرم مثبت بیشتر به نفع چه نوع پنومونی میباشد؟

۵۳- شایع ترین علت پنومونی باکتریال گرم منفی کدام است؟

(پرانترنی اسفنه ۹۳ ـ قطب ۱ کشوری [دانشگاه گیلان و مازندران]) الف) هموفیلوس آنفلوانزا ب) کلبسیلا پنومونیه ج) موراکسلا پنومونیه د) سودوموناس آثروژینوزا

■ كلبسيلا ينومونيه

۱- شایع ترین علت پنومونی باکتریال گرم منفی است.

 ۲- اغلب افراد معلول و دارای سوءتغذیه (به خصوص الکلیهای مزمن) گرفتار می شوند.

۳-کلبسیلا، پلیساکارید کپسولی چسبنده زیادی تولید میکند، لذا خلط بیماران ضخیم و ژلاتینی بوده و بیرون ریختن آن مشکل است.

الفاجات

۵۴-کودکی مبتلا به سرفه و پنومونیهای مکرر و سوء جذب به صورت اسهال چرب و رشد ناکافی است. در کشت خلط بیمار کدامیک از میکروبهای زیر بیشترین عامل پنومونی میتواند باشد؟

(پرانترنی ـ شهرپور ۹ ۸)

الف) استرپتوکوک بتا همولیتیک گروه A

ب) سودوموناس آئروژينوزا

ج) هموفيلوس آنفلوانزا

د) لژيونلا پنوموفيليا

■ سودوموناس آثروژینوزا

۱- عفونت با سودوموناس آئروژینوزا در مبتلایان به فیبروز کیستیک شایع است (مثل Case مورد نظر سئوال).

 ۳ – مواردی که عفونت با سودوموناس آثروژینوزا به طور شایع دیده می شود، عبارتند از:

الف) عفونت های بیمارستانی

ب) بیماران مبتلا به نوتروپنی (معمولاً متعاقب شیمی درمانی)

ج) سوختگیهای وسیع

د) بیماران تحت تهویه مکانیکی

۳-تهاجم شدید به **عروق خونی** محل عفونت و تظاهرات خارج ریوی از ویژگیهای آن است.

۴- با کتریمی سودوموناس، برق آسا بوده و طی چند روز
 به مرگ می انجامد.

 ۵- در پاتولوژی بیماری، نکروز انعقادی پارانشیم ریه و تهاجم ارگانیسم به دیواره نکروزه عروق مشاهده می شود
 که به آن واسکولیت سودومونایی گفته می شود.



المونى اكتسابى از بيمارستان

۵۵- خانمی ۶۷ ساله با علائم پنومونی مراجعه نموده است، ایشان سابقه بستری در بیمارستان را در ۲ هفته اخیر ذکر میکند، در بررسیهای آزمایشگاهی، احتمال بافتن کدام پاتوژن کمتر است؟ (پرانترنی ـ اسفند ۹۹) الف) انتروباکتریاسه ب) سودوموناس ج) استاف اورئوس د) استرپتوکوک پنومونیه

■پنومونی بیمارستانی: علل پنومونیهای بیمارستانی عبارتند از:

۱- باسیلهای گرم منفی متعلق به ا**نتروباکتریاسه** از جمله کلبسیلا، سراشیا مارسسنس و E.Coli

۲- سودوموناس

٣- استافيلوكوك اورئوس (غالباً مقاوم به پنيسيلين)

 توجه: استرپتوکوک پنومونیه پاتوژن مهم و شایعی در عفونتهای بیمارستانی نیست.

• ریسک فاکتورها

۱- بیماری زمینهای شدید

۲- سرکوب ایمنی

۳- درمان طولانی مدت با آنتی بیوتیک ها

۴- ابزارهای تهاجمی مثل کاتترهای داخل عروقی

۵- دربیمارانی که تحت تهویه مکانیکی هستند، خطر پنومونی مرتبط با ونتیلاتور زیاد است.

الفابع

(۲) ایسه ریه

۵۶- احتمال ایجاد آبسه ریوی بعد از ابتلا به عفونت ریوی در اثر کدامیک از باکتریهای زیرکمتر است؟ (پرانترنی اسفند ۹۴ ـ قطب ۱۰ کشوری ادانشگاه تهران)

الف) گلبسیلا پنومونیه ب) استافیلوکوک اورئوس ج) استرپتوکوک پنومونیه د) سودوموناس

🗉 آبسه ریا

- تعریف: به نکروز پارانشیم ریه و ایجاد کاویته در ریه متعاقب عفونت میکرویی، آبسه ریه گفته می شود.
 - باتوژنز
- ۱- آسپیراسیون از دهان و حلق و یا آسپیراسیون محتویات معده
- ۲-گاهی آبسه ریه عارضه یک پنومونی باکتریایی نکروزان، به خصوص پنومونیهای ناشی از ارگانیسمهای زیر است:
 - استافیلوکوک اورئوس (گزینه ب)
 - استرپتوکوک پیوژن
 - كلبسيلا پنومونيه (گزينه الف)
 - سودوموناس (گزینه د)
 - پنوموکوکهای نوع ۳
 - ۳- انسداد برونش
 - ۴- آمبولی سپتیک
- ۵- انتشار خونی باکتری: استافیلوکوک اورثوس بیشتر با این مکانیسم موجب آبسه ریه می شود.
- آبسههای ریوی اولیه اغلب پُلیمیکروبیال بوده و به طور غالب ناشی از بیهوازیها و استرپتوکوک میکروآئروفیلیک هستند.
 - ياتولوژي
- ۱- آبسههای ریه ناشی از آسپیراسیون اکثراً در ریه راست، در بخش خلفی لوب فوقانی و بخش فوقانی لوب تحتانی شایعتر بوده و اغلب منفرد هستند.
- ۲- آبسههای ناشی از پنومونی یا برونشکتازی، متعدد،
 قاعدهای و شدیداً پراکنده هستند.
- ۳-آبسههای ناشی از انتشار خونی باکتریها، متعدد بوده و در هر قسمت از ریه ممکن است دیده شوند. استافیلوکوک اورئوس با انتشار خونی سبب ایجاد آبسههای متعدد می گردد.
 - تظاهرات باليني
 - ۱- سرفه شدید همراه با خلط چرکی، بدبو یا خونی
 - ۲- تب شدید و بی حالی
 - ٣-کلابينگ انگشتان
 - ۴-کاهش وزن
 - ۵- آنمی

ا توجه: آبسههای عفونی در ۱۰ تا ۱۵٪ بیماران مبتلا به کارسینوم برونکوژنیک رخ میدهند؛ لذا در صورت وجود آبسه ریه در فرد مُسن باید کارسینوم زمینهای، Rule out شود.

- عوارض
- ۱- پنوموتوراکس
 - ۲- آمییم
- ۳- مننژیت یا آبسههای مغزی



پنومونیهای مزمن

(TB) (O)

۵۷- در مورد بیماریزایی بیماری سل کدام عبارت محیح نیست؟ (دستاری بهس)

- الف) سلولهای CD4 از نوع TH1 نقش اساسی در واکنش به باسیل دارند.
- ب) ایجاد حساسیت با واسطه سلول (Cell-Mediated) Hypersensitivity در ایجاد ضایعات نقش دارد.
- ج) علت پنیری شدن در گرانولومهای سلی سلولهای TH-1 هستند.
 - د) ضایعات سلی در اثر آندوتوکسین ایجاد می شوند.

⊫سل

- ●تعریف: یک بیماری عفونی مُسری بوده که به علت تغییر در ایمنی T- Cell تغییر در ایمنی
- اتیولوژی: عامل این بیماری مایکوباکتریوم توبرکلوزیس
 ست.
- ایپیدمیولوژی: سل شایعترین علت مرگ ناشی از یک عامل عفونی منفرد است. سل در هر منطقهای که فقر، تراکم جمعیت و بیماری مزمن ناتوان کننده وجود داشته باشد، شایع می گردد.
- وریسک فاکتورها: در بیماریهای زیر ریسک ابتلا به
 سل افزایش می یابد:
 - ۱- دیابت
 - ٢- لنفوم هوچکين
 - ۳- بیماری مزمن ریه (به ویژه سیلیکوزیس)
 - ۴- نارسایی مزمن کلیه

- ۵- سوءتغذیه
 - 8- الكليسي
- ٧- سركوب ايمني (به ويژه ايدز)

• تست PPD: مایکوباکتریوم توبرکلوزیس موجب افزایش حساسیت تأخیری می شود که می توان آن را با تست PPD (مانتو) تشخیص داد. در افراد زیرممکن است

تست PPD ، منفي كاذب (آنرژي يوستي) شود:

- ۱- برخی از عفونتهای ویروسی
 - ۲- سارکوئیدوز
 - ٣- سوءتغذيه
 - ۴- لنفوم هوچکین
 - ۵- سرکوب ایمنی
 - 9- سل فعال پیشرفته
- پاتوژنژ: پاتوژنز سل براساس ایمنی سلولی بوده و مراحل آن به ترتیب به قرار زیر است (**گزینه ب**):

 ۱- ورود به ماکروفاژها: اولین مرحله در افراد آلوده به مایکوباکتریوم توبرکلوزیس (در ۳ هفته اول)، تکثیر باسیل در داخل ما کروفاژهای آلوئولار است. در این مرحله، بيماران بىعلامت بوده وعلائمى شبيه به آنفلوانزا خفيف

۲- ایجاد ایمنی سلولی: سه هفته پس از تماس ایجاد شده و سلولهای CD4T (از گروه TH-1) تحت تأثیر IL-12 مترشحه از ما کروفاژ، اینترفرون گاما ترشح می کنند (گزینه

 ۳- فعالسازی ماکروفاژها: اینترفرون گاما مترشحه از سلول CD4 T موجب فعال شدن ماكروفاژها مى شوند. ماکروفاژهای فعال شده مدیاتورهای زیر را ترشح مے کنند:

الف) TNF

- ب) اکسید نیتریک
- ج) پیتیدهای آنتی باکتریال
- ۴- التهاب گرانولوماتوز و آسیب بافتی: سلولهای
- TH-1 علاوه برتحریک ماکروفاژها، موجب ایجادگرانولوم و نکروز بنیری میشوند (گزینه ج).
- 🐔 یادآوری: ایمنی بر علیه سل در آغاز بر عهده سلولهای TH-1 بوده که ماکروفاژها را برای کشتن مایکوباکتریها تحریک میکند.

(الف) ب) ج) د

۵۸- دربیماری که مبتلا به ایدز است، تعداد سلولهای CD4 کمتراز ۲۰۰ می باشد. کدامیک از یافته های زیر در مورد ابتلا به سل ریوی در این بیمار بیشتر محتمل (دستیاری _اسفند ۸۷)

الف) در ضایعات گرانولومی تشکیل شده تعداد باسیلهای اسید فاست قابل مشاهده بسیار کم است. ب) در اکثر موارد، ضایعات ریوی فاقد گرانولومهای حاوی نكروز كازئوز هستند.

ج) اكثراً ضايعه محدود به قله ريه ها مي باشد.

د) احتمال مشاهده تعداد زیادی باسیل اسید فاست در خلط صبحگاهی بیمار زیاد است.

1- در افراد با مواجهه اوّلیه با ارگانیسم (افراد حساس نشده) ایجاد می شود.

- ۲- تست PPD مثبت می شود.
- ۳- در اغلب موارد بیعلامت بوده و فقط موجب تشكيل كانون اسكار مي شود.
- ۴- در افراد زیر ممکن است سل اوّلیه، به سرعت پیشرفت نموده و موجب سل اوّلیه پیشرونده شود:
 - الف) افراد با سركوب أيمني شديد
 - ب) سوءتغذيه
 - ج) برخی نژادهای خاص
- ۵- در بیماران HIV مثبت پیشرفته که تعداد سلول CD4 T کمتراز ۲۰۰ است، سل غیرواکنشی رخ می دهد که دارای ویژگیهای زیراست (**نکته اصلی سئوال**):
- الف) واكنش ايمني با واسطه سلول CD4 T رخ
 - ب) واكنش افزايش حساسيت رخ نمى دهد.
 - ج) گرانولوم پنيري تشکيل نمي شود.
 - باتولوژی سل اولیه
- ١- در سل اوّليه بخش تحتاني لوب فوقاني يا بخش فوقانی لوب تحتانی و مجاور پلور درگیر می شوند.
- ۲- یک تراکم التهابی خاکستری مایل به سفید با اندازه ۱ تا ۱/۵ سانتی متر به نام **کانون گان** (در بیشتر موارد مرکز این کانون دچار **نکروز بنیری** می شود) ایجاد می گردد.
- ۳- ایجاد کمیلکس گان (ترکیب ضایعه بارانشیم ریه و درگیری غدد لنفاوی)
- ۴- فیبروز و کلسیفیکاسیون کمپلکس گان و ایجاد کمیلکس Ranke در رادیوگرافی

• سل ثانویه

۱- سل ثانویه به علت فعال شدن مجدد مایکوباکتریوم توبرکلوزیس در فردی که قبلاً حساس شده است، ایجاد میگردد.

۳- به صورت کلاسیک قله یک یا هر دو لوب فوقانی ریه را درگیر میکند.

 ۳- غدد لنفاوی ناحیهای در مراحل اولیه سل ثانویه نسبت به سل اولیه، کمتر درگیر می شوند.

 ۹- کاویتاسیون (ایجاد حفره) در سل ثانویه رخ داده و موجب گسترش بیماری از طریق راههای هوایی میشود و پس از آن خلط بیمار حاوی باسیل است.

۴- در تمام بیماران HIV مثبت با علائم ریوی، سل ثانویه باید Rule out شود. تظاهرات بالینی به شدت سرکوب ایمنی بستگی دارد.

الف) درسرکوب خفیف ایمنی (تعداد CD4 Tبیشتراز ۳۰۰) سل ثانویه (درگیری قلههای ریه و ایجاد کاویته) دیده میشود.

ب) در سرکوب شدید ایمنی (تعداد CD4 T کمتر از ۲۰۰۰) تظاهر بالینی شبیه به سل اقلیه پیشرونده (درگیری لوب میانی و تحتانی، لنفادنوپاتی ناف ریه و عدم تشکیل کاویته) است.

الفاجع

۵۹- آقای ۵۰ ساله!ی با تب و کاهش وزن و سرفه به مدت ۳ ماه مراجعه کرده است. در عکسبرداری قفسهسینه، ضایعهای در قسمت فوقانی ریه چپ مشاهده شده است. احتمال دیدن کدام ضایعه در بیویسی ریه بیشتر است؟

(برانترنی شهربور 10 قطب ۵ کشوری [دانشگاه شیراز]) الف) واسکولیت ب) ارتشاح نوتروفیل ج) فیبروز و اسکار د) گرانولوم پنیری

در افراد با ایمنی طبیعی، وجودگرانولوم با نکروز پنیری مرکزی، شاه علامت پاتولوژیک واکنش به سل است؛ همچنین به یاسخ سئوال ۵۸ مراجعه شود.

الفابع

۶۰ خانم ۳۵ ساله اهل و ساكن روستا با سرفه مزمن
 و خلط خونى كه از چند ماه پیش شروع است به

درمانگاه ریه مراجعه میکند. وی به همراه خانواده در اتاق کوچکی فاقد تهویه مناسب زندگی میکند و سابقه بیماری مشابه را در والدین خود ذکر مینماید. در اسمیر خلط او تعدادی باسیل اسید فست دیده میشود. کدام ضایعه زیر شاخص این مرحله از بیماری وی است؟

الف) درگیری لوب تحتانی ریه

ب) ایجاد حفره (کاویته) در ریه

ج) پلورال افيوژن

د) آدنویاتی ناف ریه

سل ثانویه با درگیری قلههای ریه و ایجاد کاویته مشخص میشود؛ همچنین به پاسخ سئوال ۵۸ مراجعه شود.



میستوپلاسموز، کوکسیدیوایدومایکوز، بلاستومایکوز

> الف) هیستوپلاسموز ب) موکورمایکوزیس ج) کاندیدیازیس د) آسیرژیلوس

■هیستوپلاسموز،کوکسیدیوایدومایکوز،بلاستومایکوز

●تعریف: سه قارچ هیستوپلاسما کپسولاتوم، کوکسیدیو ایمیتیس، بلاستومأیسس درماتیتیس، موجب درگیری منفرد ریه (در افراد با ایمنی سالم) و یا بیماری منتشر (در صورت ضعف ایمنی) میشوند.

پاتوژنز: پاسخ ایمنی با واسطه سلول T نقش اصلی
 در محدود کردن عفونت دارد، لذا افراد با سرکوب ایمنی
 در ریسک بیماری سیستمیک قرار دارند.

• تظاهرات بالینی: به یکی از ۳ شکل زیر ظاهر می شود:

1- عفونت ریوی حاد اولیه: مشابه سل اولیه بوده و در آن گرانولوم های کوچکی در ریه ایجاد می شود که در نهایت دچار نکروز مرکزی، فیبروز و کلسیفیکاسیون می شوند.

۲- بیماری ریوی مزمن (گرانولوماتوز): مشابه سل ثانویه
 بوده و در آن بیماری ریوی مزمن کاویته دار در لوب فوقانی

ریه ایجاد میشود. در این مرحله سرفه، هموپتیزی،

- تنگی نفس و درد قفسه سینه مشاهده می شود.
- ۳- بیماری ارزنی منتشر: در نوزادان و بیماران با سرکوب ایمنی (به خصوص در عفونت HIV) بیماری منتشر دیده می شود که شبیه به سل ارزنی است.

الف (ب) ج

Follow up

- ۱ نکات مهم و برجسته در سارکوئیدوز، عیارتند از:
 - موجب گرانولوم غیرینیری می شود.
- سلولهای T-Helper نوع CD4 در ایجاد آن نقش دارند.
- یافته های پاتولوژیک اصلی آن شامل، گرانولوم اپی تلوئید غیرپنیری، اجسام شومن و اجسام ستارهای هستند.
- لنفادنویاتی دوطرفه ناف ریه و اریتی ندوزوم از تظاهرات باليني اصلي أن هستند.
- ۲ شایعترین علت ینومونی اکتسابی از جامعه، استریتوکوک بنومونیه بوده که با الگوی لوبار، ریه را درگیر مے کند.
- ٣ تشخيص استرپتوكوك پتومونيه با مشاهده تعداد زیادی نوتروفیل حاوی دیپلوکوک گرم مثبت Lancet-shaped داده می شود.
- ۴ استافیلوکوک اورئوس عامل پنومونی باکتریایی ثانویه بعد از بیماری های تنفسی ویروسی است.
- ۵ شایعترین علت پنومونی باکتریال گرم منفی، كلبسيلا ينومونيه است. خلط اين بيماران ضخيم، ژلاتینی و چسبنده است.
- ۶ ینومونی ناشی از سودوموناس آثروژینوزا در افراد مبتلا به فیبروز کیستیک شایع است.
 - ۷ علل اصلی پنومونیهای بیمارستانی، عبارتند از: الف) انتروباكترياسه
 - ب) سودوموناس
 - ج) استافیلوکوک اورئوس
- ۸ پنومونی ناشی از ارگانیسیهای زیر می توانند موجب آبسه ريه شوند؛
 - استافیلوکوک اورٹوسل

- کلبسیلاینومونیه
 - سودوموناس
- پنوموکوکهای نوع ۳
- ۹ آبسه های ریه ناشی از آسپیراسیون، آکثراً در ریه راست رخ داده و اکثراً متفرد هستند.

مؤسسه فرهنكي انتشاراتي دكتر احمدي

- ۱۰ آبسههای ریـوی ناشی از آستافیلوکوک اورئوس اغلب متعدد هستند، چرا که با انتشار خونی به ریه
- ۱۱ آبسه های عفونی در ۱۰ تا ۱۵٪ بیماران مبتلا به کارسینوم برونکوژنیک رخ میدهند، لذا در صورت وجود آبسه ریه در فرد مُسن باید کارسینوم زمینهای، Rule out شود.
- ۱۲ مهمترین سلولهایی که در ایمنی در برابر سل نقش دارند، سلولهای CD4 T از زیر گروه TH-1
- ۱۳ در بیماران HIV مثبت اگر تعداد سلول های CD4 كمتر از ۲۰۰ باشد، واكنش افزايش حساسيتي رخ نداده و گرانولوم پنیری تشکیل نمی شود.
- ۱۴ سل اولیه بیشتر بخشهای تحتانی لوبهای فوقانی یا بخشهای فوقانی لوبهای تحتانی را درگیر میکند، در حالی که سل ثانویه، قله یک یا هر دو لوب فوقانی را گرفتار می سازد.
 - ۱۵ ویژگی اصلی سل ثانویه، ایجاد کاویته است.
- ۱۶ در بیماران HIV مثبت، اگر تعداد سلولهای CD4 بیشتر از ۳۰۰ باشد، تظاهر سل به شکل سل ثانویه بوده و دارای مشخصات زیر است:
 - الف) درگیری قله ریه
 - ب) ایجاد کاویته
- ۱۷ در بیماران HIV مثبت، اگر تعداد سلول های CD4 كمتراز -۲۰ باشد، تظاهر سال به شكل سال اوليه پیشرونده بوده و دارای مشخصات زیر است:
 - الف) درگیری لوبهای میانی و تحتانی
 - ب) لنفادنوياتي ناف ريه
 - ج) عدم ایجاد کاویته
- ۱۸ مهمترین ویژگی پاتولوژیک سل، ایجاد گرانولوم به همراه نکروز پنیری است.

ینومونی در مبتلایان به سر*کوب ایمنی*

(O) عفونت با CMV

۶۲- نوزادی با پنومونی ارجاع گردیده است. در بررسی میکروسکوپی ریه وی، برخی از سلولهای اپی تلیالی، ماکروفاژهای آلوثولار و اندوتلیوم بزرگ شده و دارای پلئومورفیسم هسته وسیتوپلاسم به همراه انکلوزیونهای داخل هسته و نیزهاله روشن در اطراف هسته می باشند. عفونت با کدام میکروارگانیسم محتمل است؟

(پرانترنی اسفند ۹۳ _قطب اکشوری [دانشگاه گیلان و مازندران]) الف) هیستوپلاسما کیسولاتوم

- ب) سیتومگالوویروس
- ج) بلاستومايسس ايميتيس
 - د) پنوموسیستیس کارینی

🗉 عفونت با سیتومگالوویروس

● تعریف: سیتومگالوویروس (CMV)، در خانواده ویروس هرپس قرار دارد. تظاهرات ناشی از CMV به سن میزبان و از آن مهمتر به وضعیت ایمنی بستگی دارد.

 ● روشهای انتقال: CMV توسط بزاق، ترشحات و مایع منی منتقل می شود و روشهای انتقال آن عبارتند از:

۱- از طریق جفت (CMV مادرزادی)

۲- ترشحات سرویکس یا واژن

۳– شیر مادر

۴- راه مقاربتی (بعد از ۱۵ سالگی)

۵- پیوند اعضاء و انتقال خون

 • مخزن: مخزن أصلى ويروس CMV، لكوسيتها ستند.

• ياتولوژي

۱- سلولهای آلوده شده به CMV بزرگ شده (قطری تا حد ۴۰ میکرون) و هسته آنها هم بزرگ می شود. در داخل هسته، یک انکلوزیون بازوفیلی بزرگ درون هاله شفاف دیده می شود که نمای چشم جغد (Owl's eye) ایجاد می کند.

۲- پلیمورفیسم سلولی و هستهای

• مونونوكلئوز سيتومكالوويروس

۱- در اطفال و بزرگسالان سالم، عفونت با CMV اکثراً
 بیعلامت است.



نما*ی* چشم جغد در عفونت با CMV

 ۲- در صورت ایجاد علامت، بیماری شبیه منونوکلئوز عفونی با تب، لنفوسیتوز آتیپیک، لنفادنوپاتی، هپاتومگالی و هپاتیت خفیف همراه است.

CMV در افراد با ضعف ایمنی

۱- اکثراً در دریافتکنندگان پیوند و مبتلایان به ایدز دیده مے شود.

۲- شایعترین پاتوژن فرصت طلب ویروسی در مبتلایان
 به ایدز است.

۳- به طور اؤلیه ریهها (پنومونی)، دستگاه گوارش (کولیت) و شبکیه (رتینیت) گرفتار می شوند. معمولاً CNS درگیر نیست.



۶۳- بیمار با سابقه ضعف ایمنی دچار پنومونی شده است. در بررسی میکروسکوپی ضایعات ریوی، سلول ها و هسته سلولها بزرگ شدهاند. انکلوزیونهای داخل هستهای همراه با فضای خالی اطراف آن (Owl's Eye) مشاهده می شود. محتمل ترین عامل ایجادکننده پنومونی کدام ارگانیسم زیر است؟ (پرانترنی اسفند ۸۸) لافرانی (CMV (بالانی الله) یک کاندیدیاز HPV

به پاسخ سئوال ۶۲ مراجعه شود.



الومولي ينوموسيستيس

۶۴- آقای ۴۰ ساله Case شناخته شده پیوند کلیه با علائم تب، تنگی نفس و سرفه خشک مراجعه کرده است. رادیوگرافی قفسه سینه، انفیلتراسیون دو طرفه اطراف ناف ریه را نشان میدهد. بیویسی ریه، افزایش ضخامت و ادم دیـواره بیـن آلوئولی، معـدودی سـلول التهابي به همراه مواد كفآلود صورتي رنگ در داخل فضای آلوئولی را نشان میدهد که توسط رنگ آمیزی نقره حاوی ساختمانهای کیستی کوچک به شکل فنجان (Cup Shaped) مىباشد. مناسبترين (دستیاری _اردیبهشت۹۴) تشخيص كدام است؟

الف) Mycobacterial Pneumonia

ب) Histoplasma Pneumonia

Pneumocystic Pneumonia (&

Cytomegalovirus Pneumonia (3

🗉 ينوموسيستيس

• تعریف: پنوموسیستیس کارینی (نام جدید P.jiroveci) یک عفونت فرصت طلب در مبتلایان به ایدزاست. همچنین در شیرخواران با سوءتغذیه شدید و افراد مبتلا به ضعف ایمنی (به ویژه بعداز پیوند عضو یا شیمی درمانی) نیز دیده می شود. 💏 یادآوری: در هربیمار دارای نقص ایمنی با نشانههای تنفسی یا Chest X Ray غیرطبیعی، حتماً باید به ینوموسیستیس کارینی مشکوک شد.

آوجه: در مبتلایان به ایدز بیشترین خطر در صورت وجود CD4+ T کمتر از ۲۰۰، وجود دارد.

• ياتولوژي

۱- در نواحی درگیر ریه، اگزودای صورتی کفآلود (Cotton candy) در داخل آلوثولها مشاهده مي شود.

۲- دیواره بین آلوئولی، ادماتو و ضخیم می شود.

۳- در رنگآمیزی بافتی با نقره، دیواره کیستها به شکل فنجان (Cup-Shaped cyst walls) در اگزودای آلوئولي مشاهده مي گردد.

● تظاهرات بالبني: عفونت با پنوموسيستيس عمدتاً محدود به ر**یه** بوده و موجب **پنومونی بینابینی** می شود. علائم عبارتنداز:

۱- تب، سرفه خشک و تنگی نفس

۲- انفیلتراسیون دو طرفه اطراف ناف ریه و قاعده ریهها

٣- هيپوکسي

۴- تستهای عملکرد ریه، الگوی Restrictive را نشان مى دھند.

مؤسسه فرهنكي انتشاراتي دكتر احمدي

• تشخیص: مشاهده ارگانیسم در مایع لاواژیرونکوآلوئولار با استفاده از ایمنوفلورسانس، بهترین روش تشخیصی است. 📭 توجه: افراد مبتلا به پنوموسیستیس کارپنی در اغلب مورد بیعلامت هستند و فعال شدن مجدد بیماری واضح باليني فقط و به طور انحصاري دربيماران دچار ضعف ایمنی روی میدهد.

(الف)(ب) ج (د)

۶۵- مردی با تب، سرفه و دفع خلط مراجعه نموده است. در بررسی میکروسکویی بافت ریه، اگزودای کفآلود صورتی در داخل خانههای ششی مشاهده می شود که در رنگ آمیزی نقره، کیست های گردتا فنجانی شکل (به قطر ۴ تـا ۱۰ میکرون) گزارش می شود. احتمال عفونت با کدام میکروارگانیسم زیر در این بیمار بیشتر می باشد؟

(یرانترنی اسفند ۹۴ _قطب ۸ کشوری [دانشگاه کرمان])

الف) ويروس CMV

ب) ينوموسيستيس جيرووسي

ج) هيستويلاسما كيسولاتوم

د) موکور مایکوزیس

به پاسخ سئوال ۶۴ مراجعه شود.

(الف ب ع د

99- بیماری با سابقه نقص ایمنی اکتسابی به علت تنگی نفس همراه با سرفه های خشک مراجعه میکند. در بررسی رادیوگرافیک، انفیلتراسیون دو طرفه اطراف ناف ریه وجود دارد و در بیویسی ریه، ترشحات کفآلود صورتی رنگ در آلوئولها همراه با ضخیم شدن دیواره آنها دیده می شود. عامل ایجادکننده عفونت عبارت است از: (يرانترني _شهريور ۹۰)

الف) CMV

ب) استریتوکوک پنومونیه

ج) پنوموسیستیس جیرووسی

د) آسپرژیلوس فومیگاتوس

به پاسخ سئوال ۶۴ مراجعه شود.



عفونتهاي قارجي فرصتطلب

الديدياز (0)

۶۷ عفونت با کدامیک از قارچهای زیر در انسان شایعتر است؟ (دستیاری - اسفند ۸۶)

الف) كانديدا آلبيكانس ب) موكورمايكوز

ج) آسپرژیلوس فلاووس د) کریپتوکوکوس نئوفورمنس

■ کاندیدیاز

● تعریف: کاندیدا آلبیکنس شایعترین قارچ بیماریزا در انسان است. این قارچ فلور طبیعی حفره دهان، دستگاه گوارش و واژن در بسیاری افراد بوده ولی در صورت نقص ایمنی موجب کاندیدیاز سیستمیک و پنومونی میشود.

● پاتولوژی: رنگ آمیزی های اختصاصی تشخیص کاندیدیازیس، Gomori methenamin silver و پریودیک اسید شیفت (PAS) هستند. در گزارش پاتولوژی موارد زیر دیده می شوند:

۱- شبه مخمر (Blastoconidia)

۲- هیفهای کاذب (معیار تشخیصی مهم برای کاندیدیاز)

٣- هيفهاي واقعي

 تظاهرات بالینی: کاندیدیاز، غشاهای مخاطی، پوست و ارگانهای عمقی (کاندیدیاز مهاجم) را درگیر میکند.

۱- برفک دهان: شایعترین الگوی کاندیدیاز است. برفک دهان در افراد زیر شایعتر است:

الف) نوزادان

ب) مبتلایان به HIV

ج) دیابتیها

 د) کودکانی که کورتیکواستروئید دهانی برای آسم مصرف میکنند.

 ه) دریافتکنندگان آنتیبیوتیکهای وسیعالطیف و بیماران ناتوان

 ۲- واژینیت: به ویژه در زنان دیابتی، حامله یا مصرفکنندگان OCP دیده می شود.

۳- ازوفاژیت: در مبتلایان به ایدز و سرطان های خون شایع است.

۴- عفونت جلدی

۵- کاندیدیاز جلدی - مخاطی مزمن

۶- کاندیدیاز مهاجم: با درگیری کلیه ها (آبسه کلیوی)، قلب (آبسه میوکارد و اندوکاردیت)، مغز (مننژیت)، چشم (آندوفتالمیت)، کبد (آبسه های کبدی) و پنومونی کاندیدیایی مشخص می گردد.

ا توجه: در پنومونی کاندیدیایی، انفیلتراسیون دوطرفه ندولار شبیه به بنومونی بنوسیستیس دیده می شود.

توجه: مبتلایان به لوسمی حاد که تحت شیمی درمانی
 بوده، مستعد ابتلا به کاندیدیازیس سیستمیک هستند.

ا توجه: شایعترین آندوکاردیت قارچی، آندوکاردیت کاندیدیایی بوده که معمولاً در بیماران دارای دریچه مصنوعی قلب یا معتادان تزریقی رخ میدهد.

وكورمايكوز

۶۸- پسر ۱۵ ساله مبتلا به لوسمی حاد به دنبال شیمی درمانی دچار علائم ناشی از سینوزیت شده و در نمونه برداری انجام شده از سینوس، اشکال هیف توخالی با دیامتر نامنظم، بدون تیغه (Nonseptate) و دارای انشعابات با زاویه عمودی مشاهده گردیده است؛ محتمل ترین تشخیص کدام است؟

(پرانترنی اسفند ۹۴ ـ قطب ۹ کشوری [دانشگاه مشهد])

Aspergillosis (ب Mucormycosis (لف)

Cryptococcosis (۲ Candidiasis)

🗉 موکورمایکوز و آسپرژیلوس

● تعریف: عفونت با موکورمایکوز و آسپرژیلوس مهاجم نادر بوده و فقط در افراد با ضعف ایمنی رخ می دهد.

• ريسک فاکتورها

۱- افراد مبتلا به بدخیمی های خونی - لنفی

۲- نوتروپنی شدید

۳- مصرف کورتیکواستروئید

۴- پیوند آلوژنیک مغز استخوان

• ياتولوژي

 ۱- موکور مایکوز: هیفها، سپتوم نداشته و انشعابات با زاویه عمودی دارد.

۲-آسپرژیلوس: هیفها، سپتوم داشته و انشعابات با
 زاویه حاده هستند.

۴ شایعترین عفونت قارچی بیماریزا در انسان،

۵ ويژگيهاي مشخصه كانديدا آلبيكانس عبارتندان

۶ هیفهای موکورمایکوز، سیتوم نداشته و انشعابات

۷ هیفهای آسپرژیلوس، سپتوم داشته و انشعابات

الف) هیفهای کاذب: معیار تشخیصی مهم برای

كانديدا آلبيكانس است.

ب) شبه مخمر (Błastoconidia)

كاندىدىان

ج) هيفهاي واقعي

با زاویه عمودی دارند.

با زاویه حاده دارند.

WWW.Kaci.ir -

۳- هردو قارچ واکنش چرکی و گاهاً گرانولوماتو ایجاد
 کرده و به دیواره عروق خونی تهاجم نموده و نکروز عروقی
 و انفارکتوس ایجاد می کنند.

• تظاهرات باليني

۱- موکورمایکوزبینی مغنی و ریوی، کلنیهایی در حفره بینی یا سینوس ایجاد نموده و گاهی به مغز، اُربیت و دیگر اُزگانهای سر و گردن گسترش پیدا میکنند. بیشترین ریسک ابتلا به موکورمایکوز در مبتلایان به کتواسیدوزدیابتی است.

 ۲- آسپرژیلوس مهاجم، پنومونی نکروز دهنده ایجاد می کند.

۳- آسپرژیلوس برونکوپولمونری آلرژیک در مبتلایان به آسم ایجاد می دد.

الهابع

تومورهای ریه

(0) ادنوکارسینوم

9۹- در بررسی میکروسکوپیک توده محیطی ریه خانم ۴۰ ساله غیرسیگاری، اسکار مرکزی همراه با نماهای آسینار، پاپیلری و گاه تشکیل ساختارهای غددی مشاهده میشود.موتاسیون در ژن EGFR نیز در سلولهای توموری مشهود است؛ تشخیص احتمالی کدام است؟

(پرانترنی شهریور ۹۷ ـ قطب ۱۰ کشوری [دانشگاه تهران]) الف) آدنوکارسینوم

ب) کارسینوم Small cell

ج) کارسینوم Large cell

د) کارسینوم سلول سنگفرشی

■آدنوکارسینوم ریه

 اپیدمیولوژی: آدنوکارسینوم شایعترین کانسر ریه در آمریکاست. آدنوکارسینوم، شایعترین کانسر ریه در خانمها، کسانی که سیگار نمیکشند و افراد جوان تراز ۴۵ سال است.

پاتوژنن موتاسیون در K-RAS و K-RAS در آدنوکارسینوم
 ریه بسیار شایع هستند.

Follow up

- ۱ عفونت با ۳ قارچ زیر مُوجب تظاهراتی شبیه به سل می شود:
 - الف) هيستوپلاسما كيسولاتوم
 - ب) كوكسيديو ايميتيس
 - ج) بلاستومايسس درمانيتيس
- ۲ یافتههای پاتولوژیک اصلی در عفونت با CMV عبارتند از:

الف) سلولهای آلوده به CMV، بزرگ شده و هسته آنها هم بزرگ می شود. در داخل هسته ، یک انکلوزیون بازوفیلی بزرگ درون هاله شفاف دیده می شدود که نمای چشم جغد (Owl's eye) ایجاد می شود.

ب) پلیمورفیسم سلولی و هستهای

۳ پنوموسیستیس کارینی (جیرووسی) یک عفونت فرصت طلب بوده که فقط در افراد با نقص ایمنی علامتدار می شود. یافته های پاتولوژیک آن عبارتند از:

الف) وجــود ا**گــزودای صورتی کف آلــود** در داخل آلوئولها (ا**گزودای Cotton candy)**

ب) دیواره فنجانی شکل (Cup shaped) کیستها

• پاتولوژی: مشخصات پاتولوژیک آدنوکارسینوم ریه عبارتند از:

۱- نسبت به SCC در قسمتهای محیطی ترایجاد شده و ممکن است بر روی اسکارهای محیطی سوار شود.

۲- رشد آهستهای دارد و توده کوچکتری در مقایسه با سایر کانسرها ایجاد مینماید ولیکن در مراحل اوّلیه متاستاز می دهد.

۳-کمترین ارتباط را با سیگار دارد.

۴- به یکی از اشکال آسینی (همراه با تشکیل غده)، پاپیلاری و توپر مشاهده می گردد.

۵- انواع Solid، موسین تولید میکنند.

آکارسینوم Large cell: تومورهای اپی تلیالی بدخیم تمایزنیافته هستند. سلولهای توموری، هستههای بزرگ، هستکهای برجسته و سیتوپلاسم متوسط دارند.

الفاباع

۷۰ خانم ۵۵ ساله با سرفه مزمن و کاهش وزن، مراجعه نموده است. توده ای در لوب تحتانی ریه راست دارد. هیچ سابقه ای از مصرف سیگار یا تماس با آلاینده های صنعتی را ذکر نمی کند. در صورت انجام برونکوسکوپی و بیوپسی کدامیک از انواع هیستولوژیک زیر محتمل تر است؟

(پرانترنی میان دوره ـ دی ۹۹)

الف) آدنوکارسینوم ب) مزوتلیوما ج) لنفوما د) کارسینوٹید

به پاسخ سئوال ۶۹ مراجعه شود.

۷۱ کدامیک از ضایعات نئوپلاستیک ریه، بیشتر به درگیری قسمتهای محیطی ریه تمایل دارد؟

(برانترنی میاندوره آذر ۱۹۷)
الف) آدنوکارسینوم به ب) کارسینوم سلول سنگفرشی
ج) کارسینوم Small cell د) تومور کارسینوثید

به پاسخ سئوال ۶۹ مراجعه شود.

الفابع

۷۲- خانم۵۰ سالهای با تنگی نفس و خلیط خونی در رادیوگرافی تودهای در پریفری ریه با اسکار مرکزی است.

یافته های میکروسکوپی تومور اشکال آسینار و پاپیلاری به همراه تولید موسین نشان می دهد. تشخیص کدام است؟ (پرانترنی اسفند ۴۳ ـ قطب ۵ کشوری [دانشگاه شیراز]) الف) اسکواموس سل کارسینوم

الف) اسخواموس سل خارسینو آ

ب) آدنوکارسینوم

ج) كارسينوم Small cell

د) کارسینوم Large cell

مواردی که در Case مورد نظر سئوال به نفع آدنوکارسینوم هستند، عبارتند از:

۱- خانم بودن

۲- تومور محیطی ریه

۳- وجود اشکال آسینار و پاپیلاری

۴- تولید موسین

الفات

السينوم برونكوآلوثولار

۷۳- توموری در قسمت محیطی ریه با قطر ۲ سانتی متر تحت عمل جراحی قرار گرفت. در نمای میکروسکوپی رشد سلولی با طرح Lepidic از سلولهایی تومورال با مخلوطی از سلولهایی موسینی و غیرموسینی در امتداد ساختارهایی طبیعی خانه ششی از قبل موجود با حفظ ساختمان آلوئولی دیده می شود. کدامیک از تشخیصهای زیر بیشتر مطرح می گردد؟

الف) Adenocarcinoma in situ

Mucinous adenocarcinoma (

Atypical adenomatous hyperplasia (

Papillary adenocarcinoma (3

■آدنوکارسینوم In situ کارسینوم برونکوآلوثولر)
در گذشته کارسینوم برونکوآلوئولرنامیده می شد. اکثراً
در قسمتهای محیطی ریه و به شکل یک ندول منفرد
در قسمتهای محیطی ریه و به شکل یک ندول منفرد
ریوی تظاهر می یابد. کلید تشخیصی AIS عبارت است
از: تومور با قطر۳ سانتی متریا کمتر، رشد ضایعات در کنار
ساختارهای طبیعی و حفظ معماری آلوئولی می باشد. به
این الگو، Lepidic growth pattern می گویند.

الفاب

۷۴-کدامیک از ضایعات نئویلاستیک زیر، بیشتر به درگیری قسمتهای محیطی ربه تمایل دارد؟

(پرائترنی شهرپور ۹۷_قطب ۵ کشوری [دانشگاه شیراز])

الف) کارسینوم سلول های سنگفرشی (SCC)

ب) کارسینوم سلولهای کوچک

ج) تومور كارسينوئيد

د) كارسينوم برونكوآلوئولار (آدنوكارسينوم درجا)

به یاسخ سئوال ۷۳ مراجعه شود.

(الف) (ب) ج

۷۵- خانم ۳۲ ساله با سرفه مزمن و وجود ندولهای محیطی متعدد و گاهاً به هم چسبیده در لوبهای تحتانی ومیانی ریه راست مراجعه کرده است. سلول های فوق الذكر درجات خفيفي از Nuclear Atypia را نشان میدهند ولی استرومای پارانشیم ریه توسط آنها مورد تهاجم قرار نگرفته است. محتمل ترین تشخيص كدام است؟ (دستیاری _فروردیه ۱٫۹۱)

الف) كارسينوم برونكوالوئولار

ب) تومور کارسینوئید آتیپیک

ج) مزوتليوم

د) کارسینوم Large cell

به پاسخ سئوال ۷۳ مراجعه شود.

الف (ب) ج (د)

(O) عارسیتوم سلول ستگفرشی (SCC)

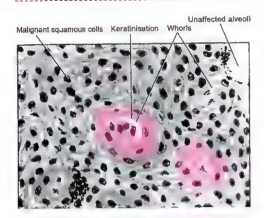
۷۶- آقای ۷۰ ساله به علت دردهای استخوانی مراجعه نموده است. در بررسی آزمایشگاهی، هیپرکلسمی همراه با هورمون پاراتیروئید پائین داشته و در بررسی رادیولوژیک، توده ریوی وجود دارد. کدام یافته هیستولوژیک در بیوپسی توده ریه این بیمار محتمل تر است؟ (دستیاری _اسفناـ ۹۷)

الف) جزایری از سلول های نسبتاً یک دست با هسته گرد منظم و کروماتین نمک _ فلفلی

ب) ساختمان غددی با سلولهای آتیبیک بزرگ

ج) سلول های کوچک با هسته های دوکی و کروماتین گرانولر

د) سلول های سنگفرشی با تولید کراتین



اسكواموس سل كارسينوم ريه در نماى ميكروسكوپيك

اسکواموس سیل کارسینوما (SCC)؛ در میدان شایع تراست؛ اکثراً قسمتهای مرکزی و برونشهای اصلی را درگیر می کند، دیرتر از سایر انواع به خارج توراکس منتشر می شود؛ موجب ایجاد نکروز مرکزی و کاویته می شود. مرواریدهای کراتینی (Keratin Pearl) و پلهای بین سلولی در این نوع سرطان مشاهده می گردند. مهمترین سندرم بارانئوبلاستیک SCC، هیبرکلسمی است.

🚹 توجه: کارسینوم Small cell و SCC ریه بیشترین ارتباط را با سیگار دارند.

● درمان و پیشآگهی: تومورهای Non Small cell ریه پیش آگهی بهتری نسبت به تومورهای Small cell دارند. SCC و آدنوکارسینوم اگر قبل از متاستاز یا انتشار موضعی تشخیص داده شوند با جراحی (لوبکتومی یا ینومونکتومی) درمان میشوند.

الف (ب) ج

۷۷- خانمی مُسن و سیگاری با پنومونی مقاوم به درمان مراجعه کرده است که در بررسیهای رادیولوژیک به عمل آمده، تودهای در مرکزریه دیده میشود. در بررسی هیستوپاتولوژیک از این توده، تکثیر سلولهای بزرگ و پلئومورفیک مشاهده می گردد که گاها تولید پرل کراتین نمودهاند. در رابطه با این تومور کدام عبارت صحیح است؟ (پرانترنی اسفند ۹۶ قطب ۶کشوری [دانشگاه زنجان]) الف) در مردان شایعتر است.

د) Lymphoma

∎کارسینوم Small cell

●نمای Gross؛ به شکل تودهای مرکزی به رنگ خاکستری کم رنگ تظاهر میکند. به درون پارانشیم ریه گسترش یافته و در مراحل زودرس غدد لنفاوی ناف ریه و مدیاستن را مبتلا میسازد.

● نمای میکروسکوپی: از سلولهای دوکی یا گرد با سیتوپلاسم کم و کروماتین گرانولرتشکیل یافته است. همواره نکروز وجود دارد. سلولهای تومورال به شدت شکننده هستند به همین دلیل در بیوپسی به صورت تکهتکه مشاهده می گردند (Crush artifact) (نکته اصلی سئوال).

● سیندرمهای پارانئوپلاستیک: کارسینوم Small cell و سیندرمهای پارانئوپلاستیک: کارسینوم ایند؛ لذا هورمونهای پلیپپتیدی تولید کرده و موجب سندرمهای پارانئوپلاستیک می شوند. بیشترین سندرمهای پارانئوپلاستیک می شوند. بیشترین سندرمهای پارانئوپلاستیک مربوط به کانسر Small cell ریه هستند.

● درمان: کارسینوم Small cell در تمام موارد در هنگام در نظر گرفته نمی شود، درمان این تومورها شیمی درمانی در نظر گرفته نمی شود، درمان این تومورها شیمی درمانی اینا یا یا بدون رادیوتراپی است. برعکس کارسینومهای Non

الناباع

۸۰- بررسی میکروسکوپی تومور ریه در آقای ۶۰ ساله سیگاری یافتههای زیر را نشان می دهد:

Small cell به شیمی درمانی پاسخ نمی دهند و بهترین

سلولهای توموری با هستههای گرد تا کشیده با کروماتین ظریف گرانولر، سیتوپلاسم اندک که هستهها روی هم افتاده، شکننده بوده و نمای Crush Artifact دارند. یافتهها بیشتر به نفع کدام تومور است؟

(پرانترنی شهریور ۹۴ ـ قطب ۳ کشوری [دانشگاه همدان و کرمانشاه])

الف ع Small cell carcinoma

درمان آنها **جراحی است**.

- Large cell carcinoma (ب
- Squamous cell carcinoma (
- Bronchioloalveolar carcinoma (3

به پاسخ سئوال ۷۹ مراجعه شود.

الفالاي

ب) بیشترین پاسخ به شیمی درمانی در بین تومورهای اوّلیه ریه را دارد.

ج) بسیاری از آنها در رابطه با اسکارهای محیطی ریه منشاء می گیرند.

د) دارای ضعیف ترین ارتباط با سیگار میباشد.

۱- SCC در مردان <mark>شایعتر</mark> است.

۲- درمان اولیه SCC و آدنوکارسینوم، جراحی (لوبکتومی یا ینومونکتومی) است.

۳- در بین سرطانهای ریه، دو سرطانی که بیشترین ارتباط را با سیگار دارند، عبارتند از:

الف) كارسينوم Small cell

SCC (

(SE U

۷۸- مرد ۴۰ ساله، با سابقه مصرف سیگار و سرفه و تنگی نفس مزمن، تودهای در قسمت مرکزی ریه تشخیص داده شده است. در بررسی میکروسکوپی صفحاتی از سلولهای تومورال با هسته بزرگ و سیتوپلاسم فراوان همراه با نواحی نکروز و تجمع کراتینی دیده میشود. احتمال مشاهده کدامیک از سندرمهای پارانئوپلاستیک زیر در این نوع تومور شایع تر می باشد؟

الف) سندرم کوشینگ ب) هیپرکلسمی ج) نوروپاتی محیطی د) SIADH

مهمترین سندرم پارانئوپلاستیک در SCC، هیپرکلسمی است. همچنین به پاسخ سئوال ۷۶ مراجعه شود.

Small Cell فارسينوم

۷۹- در بیوپسی تومور ریه، صفحاتی از سلولهای با هسته گرد تا دوکی شکل باکروماتین گرانولر ظریف و سیتوپلاسم کم بانواحی نکروز و Crush artifact دیده میشود. این تومور به احتمال قوی عبارت است از:

(پرانترنی اسفند ۹۴ .. قطب ۲ کشوری [دانشگاه تبریز])

الف) Small Cell Carcinoma

ات) Adenocarcinoma

Leiomyosarcoma (7

 $\mathcal{C}_{\mathcal{B}}$

۸۱ کدامیک از کارسینومهای ریه مارکرهای نوروآندوکرینرا بروز می دهند؟

(پرانترنی شهریور ۹۷ _ قطب ۲ کشوری [دانشگاه تبریز])

الف) Small cell carcinma

Bronchioalveolar carcinoma (ب

ج) Adenocarcinma

Squamous cell carcinoma (3

به پاسخ سئوال ۷۹ مراجعه شود.

ال بای

۸۲ - مرد ۷۴ ساله سیگاری به علت سرفه و خلط مزمن مراجعه میکند. در رادیوگرافی تودهای در قسمت میانی ریه با درگیری پارانشیم ریه وجود دارد که در بررسی میکروسکوپی متشکل از سلولهایی با هسته گرد تا بیضی با کروماتین گرانولر ظریف و بدون هستک و سیتوپلاسم اندک میباشد. میتوز فراوان و نکروز وسیع نیز دیده میشود. بهترین روش درمانی در این بیمار

(پرانترنی اسفند ۹۶ _قطب ۱۰ کشوری [دانشگاه تهران])

الف) رادیوتراپی ب) لوبکتومی

ج) پنومونکتومی د) شیمیدرمانی

درمان سرطان Small cell ریه با شیمی درمانی است.

الف ب ع

۸۳- مرد ۶۵ سالهای با ضعف، بی حالی و سرفههای مزمن تحت برونکوسکوپی قرار گرفته است. در برونکوسکوپی انفیلتراسیون تومورال در دیواره برونش اصلی چپ مشاهده و بیوپسی گردید در بررسی پاتولوژیک تومور از سلولهای تیره و کوچک با سیتوپلاسم اندک و میتوزهای فراوان تشکیل شده بود. کدامیک از عبارات زیر در مورد این تومور صحیح است؟

الف) درمان اصلی این تومور جراحی است.

ب) سندرمهای پارانئوپلاستیک گوناگون ایجاد مینماید.

ج) این تومور رشد بطئی و متاستاز دیررس دارد.

د) حساسیت این تومور به شیمی درمانی بسیار کم است.

■سندرمهای پارانئوپلاستیک در کانسرهای ریه

سندرمهای پارانئوپلاستیک در کانسرهای ریه شایع هستند، این سندرمها عبارتند از:

۱- هیپرکلسمی در SCC

۲- سندرمهای هماتولوژیک در آ**دنوکارسینوم**

۳- سایر سندرمهای پارانئوپلاستیک مثل سندرم کوشینگ، SIADH، چماقی شدن انگشتان، استئوآرتروپاتی هیپرتروفیک، سندرم میاستنیک، نوروپاتی های محیطی و پلی میوزیت در Small cell دیده می شوند؛ همچنین به پاسخ سئوال ۷۹ مراجعه شود.

(الف ب ع ال

معور کارسینوئید ریه

۸۴ - مرد ۴۵ ساله ای با سرفه، هموپتیزی و عفونتهای مکرر ریبوی مراجعه نموده است. در شرح حال، بیمار از اسهال آبکی طولانی مدت شاکی است. در بررسی میکروسکوپی ضایعه ریبوی، سلولهای یک شکل با هسته گرد و کروماتین Salt-and-pepper در دستههای منظم، بدون میتوز مشاهده می شود؛ احتمال کدام تومور در این بیمار بیشتر است؟

در این بیمار بیشتر است؟

(برانترنی میاندوره - آذر ۱۸۸) الف) آدنوکارسینوم ب) مزوتلیوما

ج) کارسینوم سلول کوچک د) تومور کارسینوئید

■ تومور کارسینوئید ریه

● تعریف: تومورهایی هستند که از سلولهایی تشکیل یافته اند که دارای گرانولهای متراکم مترشحه عصبی هستند.

 اپیدمیولوژی: سن متوسط ابتلا به این تومور، ۴۰ سالگی است و حدود ۵٪ از نثوپلاسمهای ریه را شامل می گردند.

● علائم بالینی: علائم تومور کارسینوئید بیشتر ناشی از رشد داخل مجرایی آنها به برونش بوده و شامل سوفه، هموپتیزی و عفونتهای مکرر ریوی و برونشی است. تومورهای محیطی، اکثراً بیعلامت بوده و به صورت اتفاقی در CXR مشاهده می شوند. به ندرت موجب سندرم کارسینوئید می گردند که با اسهال متناوب، گرگرفتگی و سیانوز تظاهر می یابد.

ضايعات يلور

(٥) عزوتليوما

۸۶-کدامیک از موارد زیر موجب افزایش احتمال بروز مزوتلیوم بدخیم در ریه می شود؟

(پرانترفی شهرپور ۹۶ _قطب ۴ کشوری [دانشگاه اهوان]) الف) ذغال سنگ ب) سیلیکا ج) آزبست د) سرب

🔳 مزوتلیومای بدخیم

● تعریف: مزوتلیومای بدخیم یک کانسرنادرسلولهای مزوتلیومی بوده که از پلور احشایی یا جداری و با شیوع کمتر از پریکارد و پریتوئن منشأ می گیرد.

• باتوژنز

 ۱- حدود ۸۰ تا ۹۰٪ از مبتلایان، سابقه تماس با آزیست را دارند.

ا یادآوری: مصرف سیگار و تماس با آزبست خطر کارسینوم برونکوژنیک را به شدت افزایش میدهد ولی موجب افزایش خطر مزوتلیوما نمی شود.

 ۲- شایعترین جهش در مزوتلیوم اسپورادیک، موتاسیون BAP1است.

• ياتولوژي

 ۱- در اتوپسی ریه، غلافی زرد - سفید، سفت و گاهی ژلاتینی از تومور که فضای پلورال را مسدود نموده است، دیده می شود.

۲- مزوتلیوم از نظر بافت شناسی ۳ نوع است: الف) اپی تلیالی (شایع ترین): وجود سلول های مکعبی که دارای جوانه های پاپیلاری کوچک است. ب) سازکوماتوز: وجود سلول های دوکی شبیه به فیبروبلاست

ج) **دوفازی (Biphasic)**: شامل هر دو ناحیه اپی تلیالی و سارکوماتوز است.

الف ب ت د

پاتولوژی: بیشتر تومورهای کارسینوئید از پرونشهای اصلی منشاء می گیرند و به دو شکل زیر رشد می نمایند: ۱- توده پولیپوئیدی انسدادی داخل مجرایی

۲- پلاک موکوسی که به دیبواره برونش نفوذ نموده و
 به بافت دور برونش گسترش می یابد، به این وضعیت،
 ضایعه Collar-button اطلاق می گردد.

1- کارسینوئیدهای تیپیک مشل کارسینوئیدهای روده ای بوده و از سلولهای هم شکل که هسته منظم گرد با کروماتین فلفل - نمکی (Salt - and - pepper) دارند، تشکیل گردیده اند. میتوز در آنها وجود نداشته یا نادر است و یلی مورفیسم کمی وجود دارد (نکته اصلی در شرح حال).

۲- در کارسینوئیدهای آتیپیک، میتوزبیشتری وجود داشته (ولی کمتر از کارسینوم Small cell و Small cell و cell دوان دوان دوان و همچنین نکروز کانونی مشاهده می شود. کارسینوئید آتیپیک نسبت به نوع تیپیک بیشتر دچار متاستاز به غدد لنفاوی و دوردست می شود. برخلاف کارسینوئیدهای تیپیک، در ۴۰-۲۰٪ از کارسینوئیدهای آتیپیک، موتاسیون TP53 وجود دارد.

● توجه: تومور کارسینوئید می تواند بخشی از سندرمهای MEN باشد.

• توجه: کارسینوئید تیپیک، کارسینوئید آتیپیک و کارسینوم Small cell در طیفی از نئوپلاسمهای نوروآندوکرین ریوی قرار دارند.

الف (ب) ع

۸۵- بیماری به دلیل سرفه، هموپتیزی و عفونتهای ریوی مکرر مراجعه کرده است و در برونکوسکوپی یک توده با رشد داخل لومن برونش مشاهده می شود. در بررسی میکروسکوپی آشیانه های سلول های یک شکل با هسته های گرد منظم و کروماتین فلفل نمکی (Salt and pepper)، بدون میتوز و با پلئومورفیسم اندک مشهود است . تشخیص کدام است ؟

(پراتترنی اسفند ۹۶ ـ قطب ۲ کشوری آدانشگاه تبریز) الف) کارسینوئید تیپیک ب) کارسینوئید آتیپیک ج) کارسینوم سلول کوچک د) سندرم کارسینوئید

به پاسخ سئوال ۸۴ مراجعه شود.

(الف بع) ق

ضايعات مجاري تنفسي فوقاني

ارسيلوم نازومارنكس

۸۷ در بررسی میکروسکوپی توده نازوفارنکس آقای ۷۰ ساله صفحات سلولی اپی تلیال با حدود نامشخص، دارای هستک ائوزینوفیلیک در ترکیب بالنفوسیتهای بالغ دیده می شود. کدامیک از ویروسهای زیر ممکن است در پاتوژنز این توده دخالت داشته باشد؟

(پرانترنی ۔اسفند ۹۹)

HIV (ب HPV الف

HSV (ه EBV (چ

€كارسينوم نازوفارنكس

- اتیولوژی: کارسینوم نازوفارنکس ارتباط بسیار مهمی
 با ویروس EBV دارد.
- اپیدمیولوژی: کارسینوم نازوفارنکس در چینیها و آسیاییها شایعتراست.
- پاتولوژی: شایعترین ومرتبط ترین کارسینوم نازوفارنکس با EBV، نوع تمایزنیافته است که در گزارش پاتولوژی موارد زیر وجود دارند:
- ۱- سلولهای اپی تلیالی بزرگ که حاشیه مشخصی ندارند (رشد سن سیشیال).
 - ٢- هستک واضح اثوزينوفيلي
 - ۳- وجود زمینهای از لنفوسیتها
- تهاجم: کارسینوم نازوفارنکس، تهاجمی موضعی
 داشته و به غده لنفاوی گردنی گسترش مییابد و سپس
 به مناطق دوردست متاستاز میدهد.
- ●درمان: تومورهای نازوفارنکس به رادیوتراپی حساس هستندو حتی در بیماران پیشرفته بقای ۵ سال، ۵۰٪ است.

الف ب ح

۸۸-کدامیک از ویروسهای زیر در ایجاد کارسینوم نازوفارنکس نقش اپیدمیولوژیک شناخته شدهای دارد؟ (برانترنی اسفند ۸۹)

HSV (ب HPV (الف

HIV (ع EBV (ج

به پاسخ سئوال ۸۷ مراجعه شود.

الف ب ج د

المويلاسمهاي خوش خيم حنجره

۸۹- بر روی طناب صوتی حقیقی مرد سخنرانی، برجستگی صاف نیمه کروی با قطر ۰/۴ سانتی متر دیده می شود. در بررسی میکروسکوپی ضایعه، بافت همبندی فیبروز که توسط مخاط سنگفرشی مطبق سالم پوشیده شده است، دیده می شود. محتمل ترین تشخیص چیست؟

الف) Laryngeal Papilloma

- ب) Laryngeal Dysplasia
 - ج) Laryngeal Polyp
- Laryngeal Carcinoma (3

🗈 ندول طنابهای صوتی (پولیپ)

- تعریف: برجستگیهای صاف و نیمه کروی با قطر کمتراز ۵۰/۵ سانتیمتربوده و برروی طنابهای صوتی حقیقی ایجاد میگردند.
- ویسک فاکتورها: در سیگاریهای شدید و خوانندگان
 (Singer's nodes) شایعتر هستند.
- پاتولوژی: ندولهای صوتی از بافت فیبروزکه توسط مخاط سنگفرشی مطبق سالم پوشیده شده، تشکیل گردیده است.

🗉 پاپیلوم حنجره (پاپیلوم اسکواموس)

- ●تعریف: یک نئوپلاسم خوش خیم بوده که برروی طنابهای صوتی حقیقی ایجاد شده و شبیه به تمشک نرم بوده و به ندرت قطری بیشتر از یک سانتی متر دارد.
- پاتولوژی: به شکل برآمدگیهای انگشتی شکل، متعدد و باریک بوده که در مرکزیک هسته فیبروواسکولار قرار دارد. در سطح آن اپی تلیوم سنگفرشی مطبق منظم قرار دارد.
- علامت بالینی: اگر پاپیلوم حنجره در لبه آزاد طناب صوتی باشد ممکن است به علت تروما، زخمی گردیده و موجب هموپتیزی شود.
- پاپیلوماتوز تنفسی راجعه: پاپیلومها در بالغین منفرد هستند ولی در اطفال اغلب متعدد بوده که به آن پاپیلوماتوز تنفسی راجعه گفته می شود. این ضایعات توسط HPV نوع ۶ و ۱۱ ایجاد می شود که بدخیم

 Q_{B}

نمی شوند و اکثراً به صورت خودبه خود در هنگام بلوغ خوب می شوند. علت آن انتقال عمودی از مادر آلوده در هنگام زایمان است،



Follow up

- ۱ نکات مهم در آدنوکارسینوم ریه، عبارتند از:
- در قسمتهای محیطی ریه ایجاد می گردند.
- در زنان، افراد غیرسیگاری و افراد جوانتراز ۴۵ سال شایعتر است.
- به اشکال آسینی، پاپیلاری و توپر مشاهده میگردند.
 - أنواع Solid، موسين ترشح ميكنند.
 - ۲ نکات مهم در SCC ریه به قرار زیراست:
 - در مردان شایعتر است.
- در قسـمتهای مرکزی ریه ایجاد شده و موجب نکروز مرکزی و کاویته میگردد.
- مرواریدهای کراتینی (Keratin Pearl) و
 پُلهای بین سلولی در پاتولوژی مشاهده میشود.
- مهمترین سندرم پارانثوپلاستیک آن، هیپرکلسمی
 است.
- ۳ نکات مهم در تومور Small cell ریه به قرار زیر است:
 - در قسمتهای م**رکزی** ریه ایجاد میشود.

- از سلولهای دوکی یا گرد با سیتوپلاسیم کم و کروماتین گرانولر تشکیل یافته است.
- سلولهای تومور شکننده هستند و موجب Crush artifact می شوند.
- چـون از سـلولهای نوروآندوکرین ریه منشاء می یابد، موجب سـندرمهای پارانئوپلاسـتیک مختلفی می شود.
 - درمان آن به کمک شیمی درمانی است.
 - ۴ نکات مهم در تومور کارسینوئید ریه، عبارتند از:
- از سلولهای هم شـکل که هسـته منظم گرد
 با کروماتيـن فلفل ـنمکـی (Salt-and pepper)
 تشکیل شده است.
- با سرفه، هموپتیزی و عفونتهای مکرر ریوی تظاهر می یابد.
- اگر موجب سـندرم کارسـینوئید شـود موجب اسهال متناوب، گرگرفتگی و سیانوز میگردد.
- ۵ حدود ۸۰ تا ۹۰٪ از مبتلایان به مزوتلیوما، سابقه
 تماس با آزبست دارند.
- ۶ كارسينوم نازوفارنكس ارتباط قويى با EBV دارد.
- ۷ ندول طنابهای صوتی (پولیپ)، قطری کمتر از ۵/۰ سانتیمتر داشته و بر روی طناب صوتی حقیقی ایجاد میگردد.
- ۸ پاپیلوم حنجره بر روی طناب صوتی حقیقی ایجاد شده و شبیه به تمشک نرم است.

یک پرسش؟

تألیف هر یک از کتابهای سطر به سطر و سایر کتب مؤسسه فرهنگی .. انتشاراتی دکتر کامران احمدی بین ۱۰۰۵ تا ۱۰۰۰ ساعت وقت می برد. از طرفی هزینههای سنگین کاغذ، زینک، چاپ رنگی و محافی در طی یکسال گذشته ۱۵۰۵ % افزایش یافته است. به نظر شما کپی کردن این کتابها و استفاده رایگان از آنها چه نام دارد؟

- www.kar

کلیه و دستگاه ادراری



Preview



سندرم نفروتیک

١-كداميك جزء علائم سندرم نفروتيك نيست؟

(برانترنی اسفند ۹۶ ـ قطب ۴ کشوری [دانشگاه اهواز])

الف) پروتئین اوری کمتر از ۱ گرم در روز

ب) لیپیدوری

ج) ادم

د) هيپوآلبومينمي

🗉 سندرم نفروتیک: با موارد زیر مشخص می گردد:

۱- پروتئین اوری شدید: با دفع روزانه ۳/۵ گرم یا بیشتر پروتئین در ادرار مشخص می گردد.

۲- هیپوآلبومینمی: با آلبومین سرم کمتر از ۳ gr/dl مشخص میشود.

٣- أدم ژنراليزه: وأضحترين تظاهر باليني است.

۴- هیپرلیپیدمی و لیپیدوری

نیست؟

(پرانترنی شهریور ۹۴ دانشگاه آزاد اسلامی) ب) هيپرليپيدمي

الف) ادم ژنرالیزه

در ادرار RBC cast (د ج) لیپیداوری

۲-کدام مورد زیر از مشخصات سندرم نفروتیک

به پاسخ سئوال ۱ مراجعه شود.

(الف ب ج د

٣- شایع ترین علت سندرم نفروتیک اولیه در دو گروه سنى اطفال وبالغين به ترتيب از راست به چپ كدام

(پرانترنی اسفند ۹۳ ـ قطب ۳ کشوری [دانشگاه همدان و کرمانشاه]) الف) FSGS - Minimal Change

MPGN-FSGS (->

Diabetes mellitus - Minimal Change (¿

Systemic lupus erythematosus - IgA nephropathy (3

 Q_B

شایعترین علت سندرم نفروتیک در کودکان، Minimal Change است.

الهاباعاد

Minimal Change الماري

۴- در بررسی بیوپسی کلیه پسر ۸ سالهای با سندرم نفروتیک، در میکروسکوپ نوری، تغییرات واضحی دیده نمی شود. در بررسی با میکروسکوپ الکترونی، از بین رفتن زوائد یودوسیتها دیده می شود؛ تشخیص کدام است؟

(پرانترنی شهریور ۹۸ ـ قطب ۶ کشوری [دانشگاه زنجان])

الف) نفروپاتی مامبرانو

بیماری Minimal change

ج) گلومرولواسكلروز فوكال سگمنتال

د) IgA نفروپاتی

🖪 بیماری Minimal Change

● اپیدمیولوژی: بیماری Minimal change شایع ترین علت سندرم نفروتیک در کودکان است. بیشترین شیوع آن در۱ تا ۷ سالگی بوده، اگرچه در هرسنی دیده می شود.

● پروتئین اوری: پروتئین اوری در بیماری Minimal در بیماری در در در درین اوری). change

• پاتولوژی: تغییرات ایجادشده در لام پاتولوژی این بیماران به قرار زیراست:

۱- در میکروسکوپ نوری، گلومرولها طبیعی بوده و هیچ ضایعهای مشاهده نمی شود به همین دلیل به آن Minimal change می گویند. در سلولهای توبولهای پروتئین و جربی زیادی دیده می شود.

۲- میکروسکوپ ایمنوفلورسانس در این بیماران، منفی
 است.

۳- در میکروسکوپ الکترونی از بین رفتن زوائد پایی
 (Foot processes) پودوسیتها مشاهده می شود.

درمان وپیش آگهی: بیش از ۹۰٪ کودکان به کورتیکواستروئید پاسخ می دهند (پاسخ به کورتیکواستروئیدتراپی، عالی است)، پروتئین اوری در $\frac{7}{4}$ بیماران علی رغم درمان با استروئید، عود می کند.

🕕 توجه: کمتر از ۵٪ از بیماران بعد از ۲۵ سال دچار بیماری مزمن کلیوی میشوند.

الفاتع

۵- بیمار کودکی است ۵ ساله که دچار پروتئین اوری شدید و ادم ژنرالیزه شده است. در آزمایشات وی، کاهش آلبومین و افزایش لیپید سرم گزارش شده است. در بیوپسی کلیه، با استفاده از میکروسکوپ نوری، هیچگونه تغییری در گلومرولهای کلیه دیده نمی شود. بهترین تشخیص کدام است؟

(پرانترنی اسفند ۹۴ <u>قطب ۴ کشوری [دانشگاه اهواز])</u> الف) نفروپاتی مامبرانو ب) بیماری Minimal change ج) نفریت ارثی د) آمیلوئیدوز

به پاسخ سئوال ۴ مراجعه شود.

السابع

۹- در بیوپسی کلیه کودک ۴ ساله با ادم ژنرالیزه، آلبومین پائین و پروتئین اوری ماسیو، گلومرولها ظاهر طبیعی داشته ولی در توبولها واکوئلهای لیپید و پروتئین دیده میشود؛ چه تشخیصی برای این کودک مناسب تر است؟

(پرانترنی اسفند ۹۳ ـ قطب ۱ کشوری [دانشگاه گیلان و مازندران])

الف) Minimal change disease

Focal Segmental glomerulosclerosis (ب

Membranous nephropathy (ج

د) Membranoproliferative glomerulonephritis

به پاسخ سئوال ۴ مراجعه شود.

الفاجات

۷- در بیوپسی سوزنی کلیه دختر بچه ۳ سالهای آسیب واضح گلومرولی و رسوب ایمنی در گلومرولهای مربوطه درمیکروسکوپ نوری و ایمنوفلوئورسنت دیده نمی شود. در گزارش میکروسکوپ الکترونی از دست رفتن منتشر زاوید پایی شکل پودوسیتها ذکر شده است، به احتمال زیاد تظاهر بالینی بیمار کدامیک از موارد زیر بوده است؟

(پرانترنی اسفند ۹۳ ـ قطب ۵ کشوری [دانشگاه شیراز])

الف) سندرم نفريتيك

ب) سندرم نفروتیک

ج) هماچوری و پروتئین اوری بیعلامت

د) گلومرولونفریت سریعاً پیشرونده

Case موردنظرسئوال مبتلابه بیماری Minimal change است که شایعترین علت سندرم نفروتیک در کودکان (به ویژه ۱ تا ۷ سال) است.

(الف) الف

۸-کودک ۵ ساله باادم ژنرالیزه مراجعه کرده است. که در آزمایشات به عمل آمده ۳/۵ گرم پروتئین درادرار ۲۴ ساعته مشاهده می شود. در نمونه برداری کلیه کودک کدام یافته زیر مورد انتظار است؟ (پرانترنی میان درو - آذر ۴۷)

الف) افزایش سلولاریته مزانژیوم

ب) وجود غشاء پایه گلومرولی دولایه

ج) دیدن شاخک (Spike) در سطح خارجی غشاء پایه گلومرولی

د) یافتههای طبیعی گلومرولی در میکروسکوپ نوری

به پاسخ سئوال ۴ مراجعه شود.

الف ب ج

۹- پسر۵ ساله با شرح حال ادم دور چشم و دفع پُروتئین در حدسندرم نفروتیک به درمانگاه مراجعه کرده است و پاسخ به کورتیکواستروئید مناسب بوده است. محتمل ترین یافته در صورت انجام بیوپسی کلیه این بیمار چیست؟

الف) اسکلروز سگمنتال در تعدادی از گلومرولها

ب) افزایش منتشر ضخامت غشای پایه

ج) تکثیر سلول های مزانژیال در گلومرول

د) گلومرولها، توبول و بافت بینابینی طبیعی

به پاسخ سئوال ۴ مراجعه شود.

الهابع

۱۰- در پسربچه ۱۰ سالهای باادم شدید منتشر، فشار خون طبیعی، پروتئین ادرار ۲۴ ساعته ۵ گرم و ادرار فاقد گلبول قرمزو سفید با اوره و کراتینین سرمی طبیعی بدون سابقه بیماری عفونی خاص، کدام تغییر در گلومرول کلیه بیشتر محتمل است؟

(پرانترنی شهریور ۱۷ ـ قطب ۹ کشوری [دانشگاه مشهد]) الف) از بین رفتن زواید سلولهای اپی تلیال ب) افزایش سلولهای آندوتلیال

- ج) لايه لايهشدن و نامنظمي غشاء پايه
- د) رسوب گرانولر کمپلکسهای ایمنی روی غشاء پایه

به پاسخ سئوال ۴ مراجعه شود.

الفابع

۱۱- پسربچه ۵ ساله ای با ورم مراجعه کرده است. در آزمایش ادرار ۲۴ ساعته ۴ گرم پروتئین دفع میکند. در میکروسکوپ نوری گلومرول ها طبیعی بوده و ایمنوفلورسانس منفی میباشد. کدام یافته در میکروسکوپ الکترونی محتمل تراست؟

(برانترنی اسفند ۹۳ ـ قطب ۵ کشوری [دانشگاه شیراز])

الف) صاف شدن منتشر Foot Processes

- ب) رسوب خطی در غشاء پایه
- ج) رسوب گرانولر زير سلولهاي اپيتليال
- د) رسوب گرانولر زیر سلولهای اندوتلیال

به پاسخ سئوال ۴ مراجعه شود.

الفابع

۱۲- پسربچه ۱۲ سالهای به علت ادم شدید، پروتئین در ادرار ۶ گرم در ۲۴ ساعت با اوره و کراتینین و فشارخون، طبیعی مراجعه نموده است. در آزمایش ادرار، پروتئین اوری بدون هماچوری دیده می شود. در بیوپسی کلیه، گلومرول نمای طبیعی داشته و رسوب کمپلکس ایمنی نیز دیده نمی شود؛ کدامیک از گزینه های زیر در مورد بیماری این کودک غلط است؟

(پرانترنی شهربور ۹۸ ـ قطب ۹ کشوری [دانشگاه مشهد]) الف) اغلب به درمان با کورتیکواستروثید پاسخ داده و بهبود می یابد.

- ب) حدود ۲۵٪ بیماران در درازمدت به نارسایی کلیه مبتلا می شوند.
 - ج) میکروسکوپ ایمنوفلورسانس در آنها، منفی است.
- د} در میکروسکوپ الکترونی از بین رفتن زواید پایی پودوسیتها دیده میشود.

۱- بیش از ۹۰٪ مبتلایان به Minimal change به **کورتیکواستروئید** پاسخ م*ی*دهند (**گزینه الف**).

 ۲- کمتراز۵٪ از بیماران بعداز۲۵ سال دچار بیماری مزمن کلیوی می شوند (گزینه ب).

۳-میکروسکوپایمنوفلورسانس در Minimal change، منفی است (گزینه ج).

۹- در میکروسکوپ الکترونی، از بین رفتن زوائد پایی (Foot Processes) پودوسیتها مشاهده می شود (گزینه د).



كومرولواسكلروز فوكال _سكمنتال

۱۳- مرد ۴۵ سالهای با ادم و پروتئین اُوری مراجعه کرده است. در بررسی میکروسکوپ نوری بیوپسی کلیه وی، درگیری گلومرولهای ژوکستا مدولاری به صورت افزایش ماتریکس، از بین رفتن مجاری مویرگی، رسوب تودههای هیالین و قطرات چربی دیده می شود. در میکروسکوپ الکترونی از دست رفتن استطالههای پایی پودوسیتها مشاهده می گردد؛ محتمل ترین تشخیص شما چیست؟

(پرانترنی شهریور ۹۸ ـ قطب ۸ کشوری [دانشگاه کرمان])

الف) گلومرولواسكلروز فوكال_سگمنتال

ب) گلومرولونفريت مامبرانو

ج) گلومرولونفریت مامبرانوپرولیفراتیو

د) گلومرولونفریت سریعاً پیشرونده

FSGS

●تعریف: گلومرولواسکلروز فوکال _ سگمنتال با اسکلروز بعضی از گلومرولها (فوکال) و فقط قسمتی از هر گلومرول (سگمنتال) مشخص می گردد.

●اپیدمیولوژی: شایعترین علت سندرم نفروتیک در بزرگسالان، FSGS است؛ به طوری که ۳۵٪از موارد سندرم نفروتیک بزرگسالان را شامل می گردد.

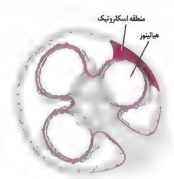
 اتیولوژی: FSGS می تواند ایدیوپاتیک و یا به علل زیر باشد:

۱- عفونت HIV:HIV موجب FSGS نوع کلاپس دهنده می شود.

٢- سوءمصرف هروئين

۳- ثانویه به IgA نفرویاتی

 پاتوژنز: آسیب به پودوسیتها، رخداد آغازگر FSGS اؤلیه است.



كلومرولواسكلروز فوكال _سكمنتال (FSGS)

• ياتولوژي

 ۱- میکروسکوپ نوری: افزایش ماتریکس مزانژیال، مسدود شدن مجرای مویرگها، رسوب تودههای هیالینی (هیالینوز)، قطرات چربی (Lipid-laden) و ماکروفاژهای کف آلود دیده می شود.

۲- میکروسکوپ الکترونی: از دست رفتن Foot process یو دوسیت ها (مانند Minimal change) مشاهده می گردد.
۳- میکروسکوپ ایمنوفلورسانس: رسوب IgM و ها کمیلمان (C3) در مناطق هیالینیزه وجود دارد.

• سیروپیش آگهی: پروتئین اوری در FSGS، غیرانتخابی
 بوده و پاسخ به کورتیکواستروئید، ضعیف است.

● FSGS کلاپسدهنده: یک نوع از FSGS به نام FSGS کلاپسدهنده وجود دارد که اگرچه می تواند ایدیوپاتیک باشد ولی در همراهی با عفونت HIV دیده می شود. کلاپس کلافه های گلومرولی و هیپرپلازی پودوسیت ها یافته کاراکتریستیک آن هستند. پیش آگهی آن بسیار بداست.

●افتراق از Minimal Change: در کودکان افتراق FSGS از بیماری Minimal change مهم است. تفاوتهای این دو بیماری عبارتند از:

۱- هماچوری و هیپرتانسیون در FSGS شایعتر است.

۲- پروتئین اوری در FSGS، غیرانتخابی است.

۳- پاسخ FSGS به کورتیکواستروئید، ضعیف است.

۴- حداقل ۵۰٪ از مبتلایان به FSGS طی ۱۰ سال از تشخیص دچار بیماری کلیوی End stage می شوند.

۱۴- در بیماری که به دلیل پروتئین آوری تحت بیوپسی کلیه قرار گرفته است، گلومرولهای مبتلا دارای افزایش ماتریکس مزانژیال، بسته شدن لومنهای مویرگی گلومرول، رسوب تودههای هیالینی و قطرههای چربی میباشند. در بررسی میکروسکوپ الکترونی از بین رفتن زواید پایی پودوسیتها دیده میشود. تشخیص کدام است؟

(پرانترنی اسقند ۹۶ _قطب ۲ کشوری [دانشگاه تبریز]) الف) نفرویاتی مامبرانو

- ب) گلومرولونفریت مامیرانو پرولیفراتیو
- با تنومرونونفریت مامبرانو پرولیفرانیو
 کلومرولواسکلروز فوکال _سگمنتال
 - د) بیماری Minimal change

به پاسخ سئوال ۱۳ مراجعه شود.

الفابع

۵۱- پسر ۱۱ ساله با ادم پری اُربیتال مراجعه کرده است. در بررسی آزمایشگاهی، هیپوآلبومینمی، هیپرلیپیدمی و پروتئین اُوری 4gr/24h دارد. علیرغم درمان باکورتیکواستروئید، بهبودی در علائم مشاهده نمی شود. کدامیک از تشخیصهای زیر با علائم وی تطابق بیشتری دارد؟ (پراترنی میان دوره دی ۱۹)

- Focal Segmental Glomerulosclerosis (الف
 - ب) Minimal change disease
- Post streptococcal Glomerulonephritis (ह
 - Alport Syndrome (3

در افتراق FSGS و Minimal change در کودکان، پاسخ FSGSبه کورتیکواستروئید، ضعیف است. همچنین به یاسخ سئوال ۱۳ مراجعه شود.

۱۹- در بررسی بیوپسی کلیه مرد ۲۵ ساله، HIV مثبت که با علائم پروتئین اوری و کاهش عملکرد کلیه مراجعه کرده است، کلافه گلومرولی در اغلب نواحی کلاپس و پودوسیتها به صورت وسیع هیپرپلاستیک هستند. توبول های کلیوی در اغلب نواحی آتروفی بوده و فیبروز بافت بینابینی به صورت وسیع در نواحی درگیری توبول مشاهده می شود. این بیماری در کدام دسته از

بیماریهای گلومرولی زیر طبقهبندی می گردد؟

(دستياري _اردبيهشت ٩٣)

الف) Membranoproliferative glomerulosclerosis

- ب) Focal Segmental glomerulosclerosis
 - Crescentic glomerulosclerosis (2
 - Membranous glomerulosclerosis (3

عفونت HIV موجب FSGS نوع کلاپس دهنده می شود. همچنین به یاسخ سئوال ۱۳ مراحعه شهد.

الفات

۱۷-کدامیک از اختلالات گلومرولی زیر در بیماران مبتلا به ایدز پیشتر دیده می شود؟ (دستیاری اسفند ۸۲)
 الف) گلومرولونفریت مامبرانو پرولیفراتیو

- ب) گلومرولونفریت مامبرانو
- ج) گلومرواسکلروز فوکال ..سگمنتال د) گلومرونفریت سریعاً پیشرونده
- به پاسخ سئوالات ۱۳ و ۱۶ مراجعه شود.

الله بال

۱۸- بیماری به دنبال اعتیاد شدید به هروئین دچار سندرم نفروتیک شده است. در نمونه بیوپسی وی کدامیک از اشکال سندرم نفروتیک محتمل تر است؟

(پرانترنی میان دوره ـ اردیبهشت ۹۷)

الف) نفروپاتی با تغییرات اندک

- ب) گلومرولواسكلروز فوكال ـ سگمنتال
 - ج) نفروپاتی مامبرانو
- د) گلومرولونفریت مامبرانو پرولیفراتیو

به پاسخ سئوال ۱۳ مراجعه شود.

(الف ب ع) د

۱۹- در بیوپسی سوزنی کلیه کودک ۸ ساله با سندرم نفروتیک تعدادی از گلومرولها به طور سگمنتال افزایش ماتریکس مزانژیال یا انسداد لومن کاپیلری و رسوب تودههای هیالن (هیالینوز) را نشان دادند و در بررسی با میکروسکوپ ایمنوفلورسانس در نواحی مبتلا احتباس غیراختصاصی IgM مشاهده شد. با توجه به تشخیص مطرح شده عامل اصلی در بروز فرم اولیه این

(پرانترنی شهریور ۹۴ _قطب ۹ کشوری [دانشگاه مشهد])

الف) صدمه به پودوسیتها

ب) تولید آنتی بادی علیه آنتی ژنهای دیواره کاپیلر گلومرولی ج) کمیلکس های ایمنی در گردش

د) افزایش فعالیت کمپلمان

آسیب به پودوسیتها، رخداد آغازگر FSGS اولیه آست. همچنین به پاسخ سئوال ۱۳ مراجعه شود.

الفابع

۲۰ آقای جوان معتاد به هروئین با علائم افزایش فشارخون و هماچوری مراجعه کرده است. در بررسی بیوپسی کلیه با میکروسکوپ نوری افزایش ماتریکس مزانژیال همراه با رسوبات هیالن در نواحی از گلومرول ها دیده می شود. نمای میکروسکوپ ایمنوفلورسنت بیمار کدام است؟

(پرانترنی اسفند ۹۴ _قطب ۸ کشوری [دانشگاه کرمان])

الف) رسوب نامنظم گرانولر C3 و IgG

ب) رسوب نامنظم و گرانولر C3 بدون رسوب IgG

ج) رسوب IgA همراه با C3 و پروپردین

د) رسوب IgM و کمیلمان

در میکروسکوپ ایمنوفلورسانس مبتلایان به FSGS، رسوب IgM و کمپلمان (C3)مشاهده میگردد. همچنین به پاسخ سئوال ۱۳ مراجعه شود.

الفابع

۲۱- مرد جوانی مبتلا به HIV به علت ادم اندامها مراجعه کرده است. در بررسیهای انجام شده پروتئین اُوری در حد نفروتیک و در بیوپسی انجام شده از کلیه، کلاپس ساختارهای گلومرولی با هیپرپلازی پودوسیتها و فیبروز اینترستیشیال مشاهده می شود. در مورد تشخیص احتمالی بیماری تمام موارد زیر صحیح است، بجز:

(پرانترنی اسفند ۹۴ _قطب۳ کشوری [دانشگاه همدان و کرمانشاه]) الف) مشاهده قطرات چربی و هیالین در ساختار گلومرول از مشخصات این بیماری است.

ب) انواع مشاهده شده در افراد HIV مثبت، پیش آگهی بدتری دارند.

ج) در نیمی از موارد به نارسایی انتهایی کلیه (ESRD) ختم می شود.

د) در بررسی با میکروسکوپ فلورسانس رسوب IgG در ساختار گلومرول به نفع این تشخیص است.

به پاسخ سئوالات ١٣ و ٢٠ مراجعه شود.

الفات

۲۲- در بررسی میکروسکوپ نوری بیوپسی کلیه کودک ۵ساله با دفع پروتئین ۴ گرم در روزو ادم ژنرالیزه، در گلومرولها، افزایش ماتریکس مزانژیال، از بین رفتن مجاری مویرگی، رسوب تودهای هیالین و قطرات چربی دیده می شود؛ کدامیک ازمواردزیردراین بیمارکمترصدق میکند؟ (پراتترنی شهریور ۸۸ ـ نظب ۲ کشوری [دانشگاه تبریز]) الف) پروتئیناًوری انتخابی

ب) افزایش فشارخون

ج) هماچوری

د) پاسخ ضعیف به کورتیکواستروئید

در FSGS، پروتئیـن اُوری **غیرانتخابی** است. همچنین به پاسخ سئوال ۱۳ مراجعه شود.



Follow up

۱ شایعترین علت سندرم نفروتیک در کودکان، FSGS بوده ولی در بالغین، Minimal change است.

۲ نکات مهم دربیماری Minimal change عبارتند

• در میکروسکوپ نوری، گلومرول ها طبیعی هستند.

 میکروسکوپ ایمنوفلورسانس در این بیماران، منفی است.

 در میکروسکوپ الکترونی از بین رفتن زواند پایی پودوسیتها مشاهده میگردد.

پروتئیناُوری،انتخابی(به طورعمده آلبومین اُوری)
 است.

به کورتیکواستروئید، پاسخ عالی میدهد.

rw.kaci.ir ----

- ۳ نکات مهم در FSGS، عبارتند از:
- علل اصلی آن شـامل عفونت HIV، سوءمصرف
 هروئین و ثانویه به IgA نفرویاتی هستند.
- در میکروسکوپ نلوری، افزایسش ماتریکس مزانژیال، مسدود شدن مویرگها، رسوب هیالین و قطرات چربی دیده می شود.
- در میکروسکوپ ایمنوفلورسانس، رسوب IgM و کمپلمان (C3) در مناطق هیالینیزه وجود دارد.
- ۴ افتراق FSGS از Minimal change در کودکان به قرار زیر است:
 - پروتئین اُوری در FSGS، غیرانتخابی است.
- ♦ پاسخ FSGS به کورتیکواستروئید، ضعیف است.
- «هماچـوری و هیپرتانسـیون در FSGS شـایعتر
 است.
- حداقــل ۵۰٪ از مبتلایان به FSGS طی ۱۰ ســال از تشـخیص دچــار بیمـاری کلیــوی End stage م_ شوند.
- ۵ عفونت HIV مى توانسد موجب FSGS نوع كلاپس دهنده شود.

ایمنی در دیواره مویرگ گلومرول ها ایجاد می گردد. آنتی ژن رسپتور فسفولیپاز A2 به عنوان آنتی ژن عمل نموده و آنتی بادی برعلیه آن تولید می شود. ایجاد رسوبهای ایمنی ساب اپی تلیال موجب فعال شدن کمپلمان ها در سطح یودوسیت ها و تشکیل کمپلکس C5-C9 (کمپلکس

پاتوژنز: نفروپاتی مامپرانو به علت رسوب کمپلکس

• اتيولوژي

حمله به غشاء) مي گردد.

۱-عفونتها:هپاتیتمزمنB،سیفیلیس،شیستوزومیازیس، مالاریا

- ۲- بدخیمیها: به ویژه تومور ریه، کولون و ملانوم
 - **۳- بیماریهای اتوایمیون:** لوپوس
 - ۴- توکسینها: مواجهه با طلا و جیوه
- ۵- داروها: پنی سیلامین، کاپتوپریل و NSAIDs

 ۱- در میکروسکوپ نوری ضغیم شدن منتشر دیواره مویرگها دیده می شود (ضغیم شدن منتشر غشاء پایه).

۲- در میکروسکوپ الکترونی رسوبات ساب اپی تلیال و نمای Spike and dome مشاهده می گردد. همچنین از بین رفتن Foot Processes پودوسیتها دیده می شود (نکته اصلی سئوال).

۳- در میکروسکوپ ایمنوفلورسانس، رسوب گرانولر ایمنوگلبولینها (IgG) و کمپلمان (C3) در GBM مشاهده می گردد.

●سیر بالینی: پروتئیناوری در نفروپاتی مامبرانو غیرانتخابی بوده و غالباً به کورتیکواستروئید باسخ نمیدهند.

الفاباحادا

۲۴- در شرح تغییرات گلومرولی مشاهده شده با میکروسکوپ نوری و فلورسانس در گزارش پاتولوژی بیمار با سندرم نفروتیک موارد زیر ذکر شده است.

Diffuse thickening of glomerular basement membrane with spike and dome pattern. Granular IgG and C3 along glomerular basement membrane.

الص مروياتي ماميرانو

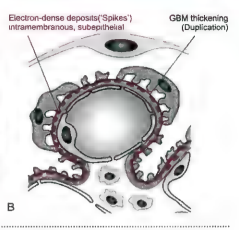
۲۳- در بررسی میکروسکوپی بیوپسی سوزنی کلیه آقای ۴۵ ساله مبتلا به سندرم نفروتیک، افزایش منتشر ضخامت دیواره مویرگهای گلومرولی و در میکروسکوپ الکترونی، رسوبات ساب اپیتلیال با نمای Spike and dome و از دست رفتن زواید پایی پودوسیتها دیده میشود. محتمل ترین تشخیص کدام است؟

(پرانترنی اسفند ۹۷ ـ قطب ۹ کشوری [دانشگاه مشهد])

- الف) نفروپاتی مامبرانو
 - FSGS (-
- ج) گلومرولونفریت مامبرانو پرولیفراتیو
 - PSGN (S

🗉 نفرویاتی مامیرانو

•اپیدمیولوژی: نفروپاتی مامبرانو یک بیماری با پیشرفت آهسته بوده که بین ۳۰ تا ۲۰ سالگی رخ می دهد.



گلومرولونفریت مامبرانو. شکل A) نمای میکروسکوپ نوری: به ضخیم شدگی منتشر GBM توجه کنید. شکل B) نمای میکروسکوپ الکترونی به نمای Skipe and dome توجه نمائید (مربوط به سنوال ۲۳).

> تشخيص كدام نوع از گلومرولونفريتها براي چنين ضایعهای مناسب تراست؟ (دستیاری _اسفند ۷۷)

> > الف) Membranous GN

Membranoproliferative GN (-

Diffuse proliferative GN (

Mesangial proliferative GN (3

به یاسخ سئوال ۲۳ مراجعه شود.

Membranoproliferative glomerulonephritis (3

Minimal change disease (7

الف) Membranous nephropathy

Focal segmental glomerulosclerosis (-

به پاسخ سئوال ۲۳ مراجعه شود.

(الف رب ع) د

(پرانترنی میان دوره ـ دی ۹۷)

۲۷- در بررسی میکروسکوپ نوری بیویسی کلیه خانمی با علائم سندرم نفروتیک، ضخیمشدن منتشر غشاء پایه همراه با Spike دیده می شود. اگر بررسی ایمنوفلورسانس انجام شود، رسوب کدامیک از تركيبات زير در محل مربوطه تشخيصي است؟

Spike and Dome دارد. تشخيص احتمالي كدام

(پرانترنی -شهریور ۱۸۸)

الف) IgG، غشاء يايه به صورت گرانولر

ب) C3، غشاء يايه به صورت خطي

ج) IgA، غشاء يايه به صورت خطي

د) IgM، مزانژیال به صورت گرانولر

در گلومرولونفریت مامبرانو، رسوب گرانولر ایمنوگلبولین (IgG) و کمپلمان (C3) در غشاء بایه (GBM) دیده می شود. همچنین به پاسخ سئوال ۲۳ مراجعه شود.

الف (ب) ج) (د)

ال باج د

۲۵-کدام مورد زیر از علل گلومرولونفریت مامبرانو نمی باشد؟ (برانترنی شهریور ۹۴ _قطب ۴ کشوری [دانشگاه اهواز])

> الف) ميلوم مولتييل ب) هیاتیت مزمن B

د) پنیسیلامین ج) شیستوزومیازیس

به پاسخ سئوال ۲۳ مراجعه شود.

الف (ب) ج

۲۶- آقای ۳۰ ساله به علت پروتئین أوری و ادم ژنرالیزه، بیوپسی کلیه می شود. در بررسی میکروسکوییک، افزایش ضخامت غشای پایه مویرگ های گلومرولی مشهود است. میکروسکوپ ایمنوفلورسانس، رسوبات گرانولر IgG و کمیلمان را در طول غشای پایه نشان مىدهد. در ميكروسكوپ الكتروني، رسوبات در ساب ایی تلیال غشای پایه دیده می شود و غشای پایه نمای

۲۸- آقای ۵۰ ساله سیگاری با سرفههای خشک و هموپتیزی متناوب و ادم ژنرالیزه مراجعه نموده است. رادیوگرافی قفسه صدری نشان دهنده ضایعه فضاگیر مشکوک به نفع بدخیمی در ریه سمت راست مىباشد. آزمايش ادرار پروتئين ۴٠، ٣ تـا ۵ گلبول قرمزو۱ تـا ۲ گلبول سفید را نشـان داده و دفع پروتئین ادرار ۲۴ ساعته ۶ گرم گزارش شده است. در میکروسکوپ نوری Diffuse thickening of the Capillary Wall دیده می شود. مشاهده رسوبات الکترون دنس در کدامیک از محلهای زیر در گلومرول ها با میکروسکوپ الکترونی محتمل تر است؟

(دستیاری فروردین ۹۱)

الف) Subepithelial Subendothelial (-Lamina Densa (3 Mesangial (z

یافته کاراکتریستیک نفروپاتی مامبرانو، رسوبات حاوی ایمنوگلبولین در ناحیه ساب ایی تلیال GBM است. همچنین به پاسخ سئوال ۲۳ مراجعه شود.

الما (ب) ح

۲۹- در بیماری با علائم گلومرولونفریت، اتوآنتیبادی های دارای واکنش متقاطع با آنتی ژنهای بروزیافته در پودوسیتها، کمپلکسهای ایمنی درجا تشکیل داده و رسوبات گرانولر ایجاد کردهاند. په احتمال بیشتر چه تغییری در مورفولوژی گلومرول انتظار می رود؟ (پرانترنی میان دوره _آبان ۹۶)

> الف) ضخیم شدگی منتشر غشای پایه گلومرولی ب) افزایش ماتریکس و سلولهای مزانژیوم

ج) مسدود شدن مجرای مویرگهای گلومرولی

د) انفیلتراسیون سلول های التهایی عمدتاً از نوع نوتروفیل

به پاسخ سئوال ۲۳ مراجعه شود.

(a) (e) (d)

(🔿) كومر ولونفريت مامبرانو پروليفراتيو

۳۰- بیماری به علت پروتئین اُوری و هماچوری، تحت بیویسی کلیه قرار گرفته است. در میکروسکوپ نوری، ضخیم شدن غشاء پایه همراه با ۲ لایه شدن و پُرسلولی

گلومرولی دیده می شود. در بررسی ایمنوفلورسانس مستقیم، رسوب C3 به شکل گرانولر نامنظم و نیز IgG در غشاء پایه دیده می شود. محتمل ترین تشخیص کدام است؟ (پرانترنی اسفند ۹۷ قطب ۱۰ کشوری [دانشگاه تهران])

مؤسسه فرهنكي انتشاراتي دكتر احمدي

الف) Acute Post Infectious glomerulonephritis ب) Collapsing glomerulopathy

Membranoproliferative glomerulonephritis (¿

د) Membranous glomerulonephritis

🗉 گلومرولونفریت مامبرانو پرولیفرایتو

• تعریف:گلومرولونفریت مامبرانو پرولیفراتیو از نظر بافت شناسى باتغييراتى در GBM ومزانژيوم و پروليفراسيون سلولهاي گلومرولي مشخص ميگردد.

 اییدمیولوژی: عامل ۵ تا ۱۰٪ از سندرمهای نفروتیک ایدیویاتیک در کودکان و بزرگسالان است.

• تظاهر باليني: برخي از بيماران فقط با هماجوري يا یروتئین اُوری در محدوده غیرنفروتیک تظاهر می یابند؛ بعضی از بیماران با نمای نفروتیک منفریتیک تظاهر پیدا می کنند. در ۵۰٪ از موارد هم به صورت نفروتیک ظاهر مے گردد،

• اتواع

۱- MPGN نوع I: به علت "کمیلکس ایمنی در گردش" ایجاد می شود. علل MPGN نوع I عبارتند از:

الف) لوپوس

ب) هیاتیت B

ج) هپاتیت C (کرایوگلوبولینمی)

د) بیماری مزمن کبدی

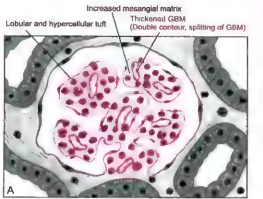
ه) عفونت های مزمن باکتریایی

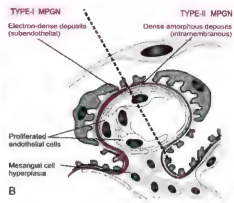
۲- بیماری رسوب متراکم (Dense deposite): در گذشته به آن MPGN نوع II گفته می شد. MPGN نوع I بسیار شایعتر از نوع ∏است.

• ياتولوژي: يافته هاي پاتولوژي انواع گلومرولونفريت مامبرانو پرولیفراتیو به قرار زیر هستند:

۱- در میکروسکوپ نوری، گلومرولها بزرگ شده، ظاهر لبولی دارند، سلولهای مزانژیال و آندوتلیال دچار پرولیفراسیون شدهاند و در آنها انفیلتراسیون لکوسیتی دیده می شود. GBM ضخیم گردیده است و نمای دو لایه (Double contour) یا Tram track را نشان می دهد که در رنگ آمیزی نقره یا PAS واضح تر است.







گلومرولونفریت مامبرانو پرولیفراتیو. شکل A) نمای میکروسکرپ نوری: پرولیفراسیون سلولهای مزانژیومی به همراه انفیلتراسیون لکرسیتی را نشان میدهد. گلومرولها ظاهری لبولردارند.شکل B) نمای میکروسکوپ الکترونی (مربوط به سئوال ۳۰)

۲- در میکروسکوپ الکترونی، MPGN نوع I با رسوبات
 مجزا در ناحیه ساب آندوتلیال مشخص میگردد.

 ۳- در میکروسکوپ ایمنوفلورسانس، MPGN نوع I با رسوب نامنظم گرانولر C3 به همراه C1q ،IgG و C4 در مزانژیوم و GBM مشخص می گردد.

الفاباتاك

۳۱- در بررسی بافتشناسی کلیه بیماری که با پروتئین اُوری نفروتیک و هماچوری مراجعه نموده است. افزایش ضخامت غشاء پایه، انفیلتراسیون لکوسیتی و پرولیفراسیون سلول مزانژیال مشهود است و گلومرول ساختار لوبولرپیدا کرده است. غشاء پایه در رنگ آمیزی نقره، دو لایه بوده و در میکروسکوپ الکترونی Subendothelial electron Dense deposits دیده می شود. در ایمنوفلورسانس مستقیم، رسوب C3 به شکل گرانولر نامنظم و نیز IgGگزارش شده است؛ محتمل ترین تشخیص کدام است؟

(دستیاری ۔اردیبهشت ۹۵)

الف) گلومرولونفریت مامبرانو

ب) گلومرولونفریت مامبرانو پرولیفراتیو

PSGN (z

د) گلومرولوپاتی کلاپس دهنده

به پاسخ سئوال ۳۰ مراجعه شود.



۳۲- در نمای میکروسکوپی بیوپسی کلیه تکثیر سلولهای مزانژیال و اندوتلیال همراه با لکوسیتهای ارتشاح یافته دیده میشود، غشای پایه ضخیم شده و نمای ریل قطار (Tram track) مشهود است. در میکروسکوپ الکترونی، رسوبات متراکم ساب اندوتلیال و در میکروسکوپ ایمنوفلورسانس رسوبات نامنظم گرانولار C1q ،C3 و TgG وجود دارد. کدام تشخیص محتمل تراست؟

(پرانترنی شهریور ۹۴ _قطب ۸ کشوری [دانشگاه کرمان])

الف) مامبرانو پرولیفراتیو نوع I

ب) مامبرانو پرولیفراتیو نوع II

ج) گلومرولونفريت مزانژيال

FSGS (3

به پاسخ سئوال ۳۰ مراجعه شود.



۳۳- در بررسی میکروسکوپی بیوپسی کلیه بیماری، تکثیر سلولهای مزانژیال و اندوتلیال همراه با غشا پایه ضخیم شده و نمای ریل راه آهن در دیواره

مویرگهای گلومرولی مشهود است. در میکروسکوپ ایمنوفلورسانس، رسوبات نامنظم گرانولر IgG و C3 دیده شد؛ کدام تشخیص مطرح است؟

(دستیاری _تیر۱۴۰۰)

الف) گلومرولونفریت حاد بعد از عفونت ب) گلومرولونفریت سریعاً پیشرونده ج) گلومرولونفریت مامبرانو پرولیفراتیو د) نفریت ارثی

به پاسخ سئوال ۳۰ مراجعه شود.

الف ب ج د

C3 کلومرولوپاتی C3

۳۴- دربیوپسی کلیه بیماری با پروتئین اُوری ۳/۵ گرم در روز و افزایش کراتینین به میزان ۲/۵ mg/dl در روز و افزایش کراتینین به میزان ۱۳۸۵ مثیر گلومرولها، بزرگ و نمای لوبولی داشته، تکثیر سلولهای مزانژیال و اندوتلیال به همراه ضغیم شدن غشای پایه به صورت Tram track مشاهده میگردد. همچنین در بررسیهای میکروسکوپ ایمنوفلورسانس بسوب ۵۵ در نواحی مزانژیوم و غشای پایه وجود دارد. کدامیک از تشخیصهای زیربرای بیمار مطرح است؟

الف) بیماری رسوب متراکم

ب) گلومرولونفریت حاد بعد از عفونت

ج) گلومرولواسكلروز فوكال سگمنتال

د) گلومرولونفریت هلالی با واسطه آنتی بادی ضدغشای پایه

C3 گلومرولویاتی

● پاتوژنز: گلومرولوپاتی C3 یک بیماری نادر بوده که به علت فعال شدن بیش از حد مسیر آلترناتیو کمپلمان ایجاد می گردد. برخی از بیماران دارای اتوآنتی بادی بر علیه C3 Convertase هستند که نام این اتوآنتی بادی، فاکتور نفریتیک C3 (C3NeF) است.

● انواع: دو بیماری زیر در این گروه قرار دارند:

۱- بیماری رسوب متراکم (Dense deposit) که در گذشته به آن MPGNنوع IIگفته می شود.

۲- گلومرولونفریت C3

¶ توجه: مبتلایان به بیماری رسوب متراکم جوانتر
بوده و سطح سرمی C3 در آنها نسبت به گلومرولونفریت
C3، بائین تر است.

• پاتولوژی

۱- در میکروسکوپ نوری، نمایی شبیه به MPGN نوع I دارند؛ به طوری که گلومرول ها، هیپرسلولار بوده و غشاء پایه دیواره مویرگها، دو لایه شده و ماتریکس مزانژیال افزایش یافته است.

۲- در میکروسکوپ ایمنوفلورسانس، فقط رسوب C3 بدون وجود C1q ،IgG و C4مشاهده میگردد. افتراق بیماری رسوب متراکم و گلومرولونفریت C3 براساس میکروسکوپ ایمنوفلورسانس به قرار زیر است:

الف) در هر دو بیماری، رسوب C3 در م**زانژیوم** و دیواره مویرگهای گلومرولی دیده می شود.

ب) در بیماری رسوب متراکم، C3 همچنین در غشاء پایه توبولی مشاهده میگردد.

 ۳- در میکروسکوپ الکترونی افتراق بیماری رسوب متراکم از گلومرولونفریت C3 به قرار زیر است:

الف) در گلومرولونفریت C3، رسوبات Waxy در ساباندوتلیال، مزانژیوم و غشاء پایه توبولی دیده می شود.

ب) در بیماری رسوب متراکم، رسوب C3 بسیار بیشتر بوده و نمای روبان شکلی در GBM ایجاد نموده است.

الفابعات

۳۵- در بررسی میکروسکوپ الکترونی بیوپسی کلیه بیماری، رسوبات درون غشاء پایه دیده میشوند. در میکروسکوپ ایمنوفلورسانس رسوب C3 به صورت کانونهای نامنظم و خطی سگمنتال در مزانژیوم مشهود است. رسوب C4 و IgG دیده نمی شود. کدام تشخیص مطرح است؟

(پرانترنی شهریور ۹۵ _قطب ۸ کشوری [دانشگاه کرمان]) Membrano proliferative Glomerulonephritis (الف) ب) Dense deposit disease

Focal segmental glomerulosclerosis (ह

Post streptococcal glomerulonephritis (3

به پاسخ سئوال ۳۴ مراجعه شود.

 Q_{B}

سندرم نفريتيك

PSGN (O)

۳۷- پسر ۸ سالهای با أولیگوری، افزایش فشارخون، ادرار تیره رنگ و کاهش سطح کمپلمان خون در عرض چند روز مراجعه کرده است. در میکروسکوپ الکترونی، رسوبات ساب اپی تلیال کوهانی (Hump) دیده شده است؛ کدام تشخیص زیربرای بیمار مطرح است؟

(پرانترنی اسفند ۹۷ .. قطب ۱ کشوری [دانشگاه گیلان و مازندران])

- الف) Minimal change disease
- Membranous glomerulopathy (-
- Focal segmental glomerulosclerosis (ح
- د) Post streptococcal glomerulonephritis

الف (ب) ج

Follow up

(VA -lubit (VA)

1 1 2 1 1

۱ نکات مهم در نفروپاتی مامبرانو، عبارتند از:

۳۶ بیماری به علت تورم در انتهاها مراجعه نموده

است. در آزمایشات پروتئین اوری 4g/24hr و هماچوری میکروسکویی و در میکروسکوپ فلورسانس فقط

رسوب C3 به صورت نامنظم گرانولر در غشاء پایه و مزانژیوم مشاهده شد. کدام تشخیص محتمل تر است؟

الف) گلومرولونفریت مامبرانویرولیفراتیو نوع II

ب) گلومرولونفریت مامبرانوپرولیفراتیو نوع I

ج) گلومرولونفریت مزانژیال

د) "گلومرولونفریت مامبرانو

به پاسخ سئوال ۳۴ مراجعه شود.

- در میکروسکوپ نوری، ضخیم شدن منتشر
 دیواره مویرگها دیده می شود.
- •بارسوبات ساب اپی تلیال و نمای Spikeanddome مشخص می گردد.
- و در میکروسکوپ ایمنوفلورسانس، رسوپات گرانولر ایمنوگلبولینها (IgG) و کمپلمان (C3) در GBM مشاهده می گردد.
- ۲ نکات مهم در گلومرولونفریت مامبرانو پرولیفراتیو
 نوع I عبارتند از:
- ممکن است به صورت نفروتیک ـ نفریتیک تظاهر یابد.
- ♦ GBM ضخیــم شــده و نمــای دو لایــه (Double contour) یا Tram track نشان می دهد.
- در میکروسـکوپ الکترونی، رسـوبات در ناحیه
 ساب اندوتلیال دیده می شود.
- در میکروسکوپ ایمنوفلورسانس، رسوب نامنظم
 گرانولر C3 به همراه C1q، IgG و C4 در مزانژیوم و
 GBM مشاهده می گردد.
- ۳ در بیماری رسوب متراکم (MPGN نوع III) و C1q dgG فقط رسوب C3 بدون وجود میگردد.

PSGN I

● پاتوژنز: گلومرولونفریت حادپس ازعفونت استرپتوکوکی (PSGN) یک بیماری کمپلکس ایمنی بوده که سبب پرولیفراسیون و آسیب به سلولهای گلومرولی و انفیلتراسیون لکوسیتها به خصوص نوتروفیلها میشود. PSGN، یک تا ۴ هفته پس از بهبودی از عفونت استرپتوکوکی گروه ۸ایجاد میشود.

• باتولوژی

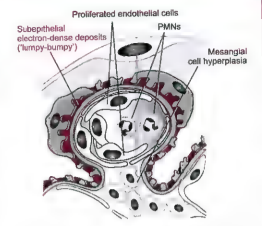
۱- در میکروسکوپ نوری، افزایش سلولاریته کلافههای گلومرولی که تمام گلومرولها را به صورت منتشر درگیر ساخته است، دیده می شود. افزایش سلولاریته به علت پرولیفراسیون و ادم سلولهای مزانژیال و اندوتلیال و هم به دلیل انفیلتراسیون نوتروفیل و منوسیت ایجادمی گردد. دربرخی موارد کرسنت (هلال) در فضاهای ادراری مشاهده می گردد.

۲- در بررسی ایمنوفلورسانس، رسوب گرانولر IgG و کمپلمان (C3) در GBM، دیواره مویرگ و بعضی از نواحی مزانژیوم مشاهده می گردد.

۳- در میکروسکوپ الکترونی، کمپلکس ایمنی به صورت ساباندوتلیال، داخل غشاء و یا در اغلب موارد در ناحیه ساب اپیتلیال (Humps) رسوب نمودهاند (نکته اصلی سئوال).

و IgG یادآوری: هیپوکمپلمانی، رسوب گرانولر IgG و C3 و PSGN در GBM و مزانژیوم یافتههای کاراکتریستیک

Hi isod worm.



 تظاهرات بالینی: PSGN به صورت سندرم نفریتیک تظاهر پیدا میکند. مشخصات سندرم نفریتیک عبارتند از: 1- هماچوری Gross به همراه گلبولهای قرمز دیسمورفیک وکست RBC

۲- درجات متغیری از أولیگوری و ازوتمی

٣- هييرتانسيون

۴- درجاتی از بروتئین اوری وجود دارد، ولی شدت پروتئینآوری و ادم به اندازه سندرم نفروتیک نیست.

• يافته آزمايشگاهي: در گلومرولونفريت پس از عفونت استریتوکوکی، سطح سرمی آنتیاستریتولیزین Oافزایش می پاید،

(الف ب ع) و

۳۸ در بررسی میکروسکوییک رسوب ادرار بیماری که با هماچوری مراجعه کرده است، RBC cast وگلبول قرمز دیسـمورفیک دیده میشود. بیمار علائم نارسایی کلیه نیز دارد؛ کدامیک از تشخیصهای زیر بیشتر (پرانترنی ۔اسفند ۹۹) مطرح میگردد؟

الف) مامبرانوس گلومرولویاتی

ب) سیستیت هموراژیک

ج) گلومرولونفریت حاد بعد از عفونت استریتوکوکی

د) کارسینوم مثانه

PSGN به صورت سندرم نفریتیک تظاهر می پاید. گلبول قرمز دیسمورفیک، کست RBC و هماچوری از یافته های مهم سندرم نفریتیک هستند. همچنین به پاسخ سئوال ۳۷ مراجعه شود.

الف ب ح

٣٩-كودك ۵ سالهاي، ١ تا ٣ هفته بعد ازگلودرد استریتوکوکی دچار علائم تهوع، تب، اُولیگوری، ازوتمی وفشار خون بالا شده است؛ كداميك از مكانيسمهاي زیر در پاتوژنز بیماری نقش دارد؟

(پرانترنی اسفند ۹۳ _قطب اکشوری [دانشگاه گیلان و مازندران]) ألف) اتصال أنتى بادى به آنتى ژن غشاى يايه ب) آسیب مستقیم سم باکتری به گلومرول ج) رسوب کمپلکس ایمنی در گلومرول د) تهاجم مستقیم باکتری به غشای پایه

PSGN یک بیماری گلومرولی است که در اثر رسوب کمپلکسهای ایمنی در گلومرولها ایجاد شده و موجب پرولیفراسیون سلولهای گلومرولی و آسیب آنها و همچنین انفیلتراسیون لکوسیتها (به ویژه نوتروفیل ها)

(الف ب ع د

40- آقای 35 ساله با ضعف و تب مختصر و حالت تهوع که ادرار خونی نیز دارد، مراجعه کرده است. در بررسی ازوتمی وافزایش فشار خون دارد. در بیویسی سوزنی كليه افزايش نسبتاً يك دست سلولهاي كلافههاي گلومرولی را نشان میدهد، که ارتشاح نوتروفیلی و منوسيتي نيز دارند؛ كدام نوع گلومرولونفريت محتمل تر (پرانترنی اسفند ۹۳ ـ قطب ۲ کشوری [دانشگاه تیریز]) الف) Membranous Crescentic (

Burger (

به پاسخ ستوال ۳۷ مراجعه شود.

(الف) ب ج د

Postinfectious (3

۴۱- پسر ۸ سالهای با اُولیگوری وافزایش فشار خون وادرار تیره رنگ وکاهش سطح کمپلمان های خون در عرض چند روز مراجعه کرده است. در بیویسی کلیه،

 Q_{B}

به پاسخ سئوالات ۳۷ و ۴۲ مراجعه شود.

۴۴ در بررسی میکروسکوپیک بیوپسی کلیه کودک مبتلا به گلومرولونفریت حاد بعد از عفونت استرپتوکوکی کدامیک از موارد زیر دیده می شود؟

(پرانترنی شهریور ۱۷ - دانشگاه آزاد اسلامی) الف) افزایش سلولاریته گلومرولها به طور منتشر ب) رسوب IgA در مزانژیوم گلومرول ج) ضخیم شدگی منتشر غشاء پایه گلومرول د) نکروز توبولهای کلیه

در میکروسکوپ نوری PSGN، افزایش سلولاریته کلافه های گلومرولی در تمام گلومرول ها به صورت منتشر دیده می شود. همچنین به پاسخ ستوال ۳۷ مراجعه شود.

- (E)

40-کودک ۱۰ ساله با سابقه فارنژیت در ۲ هفته قبل، به علت هماچوری، هیپرتانسیون و ازوتمی مراجعه نموده است. در آزمایشات انجام شده کاهش کمپلمان سرم و افزایش تیتر آنتی استریتولیزین O را نشان داده است. با توجه به محتمل ترین تشخیص، انتظار کدامیک از موارد زیر را در بررسی میکروسکوپی بیوپسی کلیه با میکروسکوپ

(پرانترنی شهریور ۹۵ ـ قطب ۹ کشوری [دانشگاه مشهد]) الف) افزایش سلول ها و ارتشاح نوتروفیل در گلومرول ها ب) گلومرول ها با نمای طبیعی ج) افزایش منتشر در ماتریکس مزانژیال

د) افزایش ضخامت منتشر دیواره کاپیلر گلومرولی

به پاسخ سئوال ۳۷ مراجعه شود.

الهاباع

العالم العروباتي

۴۶- بیماری ۲ روز بعد از عفونت تنفسی فوقانی دچارهماچوری همراه با درد موضعی در پهلو شده است. در بیوپسی کلیه، کدام بیماری محتمل تراست؟

(برانترنی شهریور ۱۷/۱۸ - قطب ۲ کشوری [دانشگاه تبریز])

هیپرسلولاریتی در گلومرول وارتشاح نوتروفیل در این ناحیه دارد. در میکروسکوپ الکترونی رسوباتی کوهانی (Hump) دیده میشود، تشخیص شما چیست؟

(برانترنی شهربور ۹۴ _قطب ۷ کشوری [دانشگاه اصفهان]) الف) PSGN

ب) بيماري Minimal change

ج) گلومرولونفریت مامبرانو

د) گلومرولوپاتی دیابتی

به پاسخ سئوال ۳۷ مراجعه شود.

الفابع

۴۲- پسری ۱۱ ساله با ضعف و تهوع مراجعه میکند. در معاینه، فشار خون mmHg دارد. در بیوپسی کلیه، بزرگی و هیپرسلولاریتی منتشر در تمام گلومرولها مشهود است. نتیجه آنالیز ادرار وی به شرح زیر است:

Protein: +1 Glucose: Neg RBC: 20-30/hpf WBC: 2-3/hpf Cast: RBC

در صورت بررسی خون بیمار کدامیک از یافتههای زیر قابل انتظار خواهد بود؟

(پراتترنی شهریور ۹۳ _قطب ۱۰ کشوری [دانشگاه تهران]) الف) کاهش سطح C3 ب) کاهش T-Cell ج) افزایش اثوزینوفیل د) افزایش ANA

یکی از ویژگیهای مهم PSGN، هیپوکمپلمانمی (کاهش C3) است.

۴۳-کودک ۱۰ ساله با شرح حال مبهمی از سرماخوردگی، دچارادم و فشارخون گردیده است، کدام مورد زیر در این بیمار دیده نمی شود؟ (پرانترنی میان دوره ـخرداد ۱۴۰۰) الف) افزایش کمیلمان سرم

ب) افزایش نوتروفیل در گلومرولهای کلیه

ج) دیدن خون در ادرار (هماچوری)

د) تشکیل کرسنت در بیویسی کلیه

www kari ir

الف) آسيب حاد توبولي

ب) گلومرولونفریت بعد از عفونت استرپتوکوکی (PSGN) ج) نفریت بینابینی

د) IgA نفرویاتی

🔳 IgA نفرویاتی

•اپیدمیولوژی: IgA نفرویاتی یکی از شایعترین علل هماچوری راجعه میکروسکوییک یا Gross بوده و شایعترین بیماری گلومرولی بوده که در تمام جهان توسط بیویسی کلیه تشخیص داده میشود.

الغین IgA نفرویاتی، بیماری کودکان و بالغین الغین

• تظاهرات باليني: بيش أز ۵۰٪ از مبتلايان به IgA نفروپاتی، یک تا دو روز بعد از عفونت غیراختصاصی دستگاه تنفسی و به میزان کمتر عفونت گوارشی و ادراری، دچار هماچوری Gross می شوند. در ۴۰-۳۰٪ موارد فقط هماچوری میکروسکوپی (با یا بدون پروتئین اُوری) و در ۱۰۵٪ موارد سندرم نفریتیک رخ میدهد.

وسیس با توجه: هماچوری غالباً چند روزادامه یافته و سیس مرتفع شده و هر چند ماه یکبار عود می نماید.

• ياتوژنز: اختلال درگليكوزيلاسيون IgA 1 نقش اصلى و محوری را در پاتوژنز IgA نفرویاتی بازی می کند. در این بیماران، مسیرآلترناتیو کمیلمان فعال می شود. وجود C3 در مزانژیوم و فقدان C1q و C4 حاکی از فعال شدن مسیر آلترناتيو كميلمان است.

• ياتولوژي: Hallmark ياتولوژيک IgA نفروياتي، رسوب IgA در مزانژیوم است. یافته کاراکتریستیک IgA نفروپاتی، رسوب IgA در مزانژیوم به همراه C3 و پروپردین و به میزان کمتر IgG و IgM میباشد. یافته های بافت شناسی IgA نفرویاتی بسیار متغیر بوده و ممكن است به يكي از حالتهاي زير باشد:

١- ممكن است گلومرولها، طبيعي باشند.

٢- ممكن أست يهن شدن مزانژيوم و التهاب سگمنتال در برخى گلومرول ها (كلومرولونفريت فوكال پروليفراتيو)

٣- گلومرولونفريت مزانژيوپروليفراتيو

۴- به ندرت گلومرولونفریت هلالی (Crescentic)

• ارتباط با سایربیماری ها: IgA نفروپاتی واریانی از پورپورای هنوخ شوئن لاین است. برخلاف IgA نفروپاتی

که یک بیماری صرفاً **کلیوی** میباشد، پورپورای هنوخ شوئن لاین یک بیماری سیستمیک بوده که پوست (راشهای پورپورایی)، دستگاه GI (درد شکمی)، مفاصل (آرتریت) و کلیه را مبتلا می نماید.

📭 توجه: شیوع IgA نفرویاتی در مبتلایان به بیماری سلیاک و مبتلایان به بیماری کبدی بیشتر می باشد.

(الف) (ب) ج د ا

۴۷- در بیوپسی کلیه بیمار ۲۰ ساله با تغییر رنگ ادرار و هماچوری در فواصل چند ماهه به دنبال عفونت دستگاه تنفسی فوقانی در میکروسکوپ نوری یهن شدن فضاهاي مزانژيال بأيروليفراسيون سلول هاي مزانژیال در بعضی از گلومرولها دیده می شود. رسوب کدامیک از مواد زیر در میکروسکوپ ایمنوفلورسانس تشخيصي است؟

(پرانترنی اسفند۹۴ ـ قطب۲ کشوری [دانشگاه تبریز]) ي) IgG الف) IgM IgA (۵ ج) Clq

به پاسخ سئوال ۴۶ مراجعه شود.



۴۸- مشخصه آسیبشناسی، IgA نفروباتی در کلیه كدام است؟

(پرانترنی شهربور ۹۴_قطب ۵ کشوری [دانشگاه شداز]) الف) رسوب IgA در مزانژیوم گلومرول

ب) رسوب IgA در غشای بایه

ج) وجود نوتروفیل در بافت بینابینی کلیه

د) رسوب أجزاء كمپلمان مسير كلاسيك زير اندوتليوم

به پاسخ سئوال ۴۶ مراجعه شود.

الفي ب ع د

۴۹- یسربچه ۱۱ سالهای به دنیال بروز علائم غيراختصاصي عفونت تنفسي فوقاني دجار هماجوري به مدت چند روز شده است، که هرچند ماه یک بار عود مینماید. تمامی موارد زیر از خصوصیات ایس بیماری میباشد، بجز؛ (برائترتی _اسفند ۸۳)

 Q_{B}

الف) علامت اصلی در کلیه، IgA در مزانژیوم است.

ب) در بیمار مبتلا به سلیاک نیز این نوع بیماری شایع است.

 ج) دراین بیماری مسیر کلاسیک کمپلمان فعال شده است.
 د) از لحاظ بافتشناختی ضایعات گلومرولی متغیر میباشند.

در IgA نفروپاتی، مسیر آلترناتیو (فرعی) کمپلمان فعال میگردد. همچنین به پاسخ سئوال ۴۶ مراجعه شود.

الف ب ع د

۵۰- آفای ۳۵ ساله، ۲ روز بعد از سرماخوردگی متوجه تغییر رنگ تیره ادرار شده است. در معاینه نکته خاصی دیده نشده و در آزمایش ادرار، RBC cast گزارش شده است. احتمال مشاهده کدام الگو در ایمنوفلورسانس بیویسی کلیه شایعتر است؟

بیوپسی دلیه شایعتر است؟

الف) IgG, Linear, GBM ب) IgG, Granular, GBM

IgA, Granular, Mesangial (

د) IgM, Granular, Mesangial

به پاسخ سئوال ۴۶ مراجعه شود.

(الف) بع ح

۵۱- از نظر یافته های هیستولوژیک با میکروسکوپ ایمنوفلورسانس، کدامیک از بیماری های زیر با IgA نفروپاتی شباهت بیشتری دارد؟

(پرانترنی شهریور ۹۸ ـ قطب ۵ کشوری [دانشگاه شیراز]) الف) گرانولوماتوز وگذر

ب) نفرویاتی در اثر ویروس هیاتیت B

ج) پورپوراي هنوخ شوئن لاين

د) نفروپاتی دیابتی

به پاسخ سئوال ۴۶ مراجعه شود.

الفاج

۵۲- آقای ۲۳ ساله، ۲ روز بعد از علائم سرماخوردگی، با شکایت ادرار خونی مراجعه میکند. در میکروسکوپ نوری بیوپسی کلیه، افزایش منتشر سلولاریتی در فضای مزانژیال دارد. در میکروسکوپ ایمنوفلورسانس، رسوب IgA در

مزانژیوم دیده می شود. در این بیماری تمام گزینه های زیر صحیح هستند، بجز: (برانترنی میان دوره آنر ۹۸)

الف) شایعترین بیماری گلومرولی در تمام دنیا است.

ب) فعال شدن مسیر آلترناتیو کمپلمان در پاتوژنز آن نقش دارد.

ج) فرم موضعی بیماری پورپورای هنوخ شوئن لاین است. د) آنتیاسترپتولیزین O آنتیبادی در سرم بیمار افزایش یافته است.

۱- Hallmark پاتولوژیک **IgA نفروپاتی**، رسوب IgA در مزانژیوم است (ن**کته اصلی در شرح حال**).

۲- IgA نفروپاتی شایعترین بیماری گلومرولی است که در تمام جهان توسط بیوپسی کلیه تشخیص داده می شود (گزینه الف).

۳- IgA نفروپاتی، واریانی از پورپورای هنوخ شوئن لاین است (گزینه ج).

۴- فقدان C1q و C4 در گلومرولها، نشان دهنده فعال شدن مسیر آلترناتیو کمپلمان میباشد (گزینه ب).

۵- آنتی استریتولیزین O معمولاً در PSGN مثبت است.

(الف)ب

اليورث اليورث

۵۳- بیماری با هماچوری میکروسکوپی و کاهش شنوایی مراجعه نموده است؛ کدامیک از بیماریهای زیر متحمل تراست؟ (برانترنی میان درره آذر ۹۷)

الف؛ بیماری نازکی منتشر غشاء پایه گلومرولی

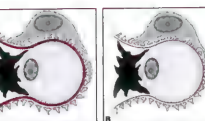
ب) سندرم آليورت

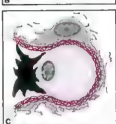
ج) IgA نفروپاتی

د) بیماری Minimal change

🗉 نفریتهای ارثی

پاتوژنز: نفریت های ارثی از جمله سندرم آلپورت به علت موتاسیون در ژنهایی که پروتئین های GBM را کدگذاری می کنند ایجاد می شود. GBM از کلاژن نوع ۴ کدگذاری می کنند ایجاد می شود. و نوع وابسته به α نفریت ارثی، موتاسیون در ژن زنجیره α کدگلاژن نوع ۴ و در نوع اتوزوم مغلوب یا غالب نفریت ارثی، موتاسیون در ژن زنجیره های α و α کلاژن نوع ۴ ایجاد می شوند.





سندرم آلپورت. گلومرول طبیعی (A)، نازک شدن غشاء پایسه گلومرول (B)، نمای سبد حصیری غشاء پایه گلومرول (C)

●تظاهرات بالینی: سندرم آلپورت با نفریت، کری حسی عصبی و اختلالات چشمی (دررفتگی عدسی،کاتاراکت خلفی و دیستروفی قرنیه) تظاهر می یابد.

• ياتولوژي

 ۱- در مراحل اولیه بیماری، غشاء پایه گلومرولها نازک ی شود.

 ۲- در اواخر سیر بیماری، لامینا دنسا لایهای شده و نمای سبد حصیری (Basketweave) ایجاد میگردد.

۳- با پیشرفت بیماری، افزایش گلومرولواسکلروز، اسکلروزعروقی، آتروفی توبولی و فیبروز بافت بینابینی رخ میدهد.

الفاجات

۵۴- بیماری به علت هما چوری میکروسکوپی تحت پیگیری بالینی است. در بررسی های دیگر مشخص شد که وی دچارکاهش شنوایی نیزمی باشد. کدام یافته زیرمحتمل تر است؟ (برانترنی شهربور ۱۷ ۹ مقل ۵ کشوری [دانشگاه شیرازا)

الف) کوتاهشدن زواید پایی سلولهای اپی تلیال گلومرولی ب) نازکی منتشر غشاء پایه گلومرولی ج) رسوب IgAدر ناحیه مزانژیوم گلومرولی د) نقص زنجیره α5 کلاژن نوع IVدر غشاء پایه گلومرولی

به پاسخ سئوال ۵۳ مراجعه شود.



۵۵- پسربچهای ۷ ساله به علت هماچوری وکاهش شنوایی بستری شده است. در بررسی بیوپسی کلیه بیمار توسط میکروسکوپ الکترونی غشای پایه گلومرولی نمای توری مانند (Basketweave) دارد. کدامیک از تغییرات زیر در این بیمار بیشتر احتمال دارد؟

الف) افزایش IgA سرم

- ب) موتاسیون در ژن کدکننده زنجیره ۵۵ کلاژن نوع IV
 - ج) وجود آنتیبادی ضد هسته در سرم
 - د) وجود آنتی بادی ضد غشای پایه گلومرولی در سرم

به پاسخ سئوال ۵۳ مراجعه شود.



(C) مومرولونفریت سریعاً پیشرونده (RPGN)

۵۶- مرد ۳۸ سالهای باسرفه، هموپتزی، هماچوری و نارسایی حاد کلیه، مراجعه کرده است. در بررسی میکروسکوپنوری نمونه بیوپسی کلیه، نمای Crescent در بیش از ۵۰۰ گلومرولها دیده می شود. در ایمنوفلورسانس، رسوب خطی IgG در امتداد GBM وجود دارد. تشخیص کدام مورد است؟

(پرانترنی شهریور ۹۸ موال مشترک تمام قطبها) الف) نفروپاتی دیابتی ب) گرانولوماتوز وگنر ج) بیماری Anti GBM د) سندرم گودپاسچر

RPGN I

●تظاهر بالینی: گلومرولونفریت سریعاً پیشرونده (RPGN)، با سندرم نفریتیک و از بین رفتن سریع فانکشن کلیه و اکثراً اولیگوری شدید تظاهر می یابد.

 پاتولوژی: یافته کاراکتریستیک بافت شناسی RPGN، ایجاد هلال یاکرسنت است (گلومرولونفریت Crescentic). Q_{B}

ج) گلومرولونفریت سریعاً پیشرونده (RPGN) د) بیماری غشاء نازک (Thin Membrane)

به پاسخ سئوال ۵۶ مراجعه شود.

الفاباح

۹۵-کدامیک از موارد زیر مشخصه هیستولوژیک RPGN میباشد؟ (پرانترنی شهریور ۱۶ - قطب ۴ کشوری [دانشگاه امواز]) الف) نکروز توبولی

- ب) ضخیم شدن غشای پایه گلومرولی
- ج) پروليفراسيون سلولهاي مزانژيال
 - د) تشکیل کرسنت در فضای بومن

به پاسخ سئوال ۵۶ مراجعه شود.



Follow up

- ۱ مشخصات سندرم نفریتیک، عبارتند از:
- ♦ هماچـوری Gross بـ ۹ همراه گلبول هـای قرمز
 دیسمورفیک و کست RBC
 - اُوليگوري و ازوتمي
 - هيپرتانسيون
 - پروتئین آوری نه در حد نفروتیک
- ۳ PSGN مثال کلاسیک سندرم نفریتیک بوده و نکات مهم آن به قرار زیر است:
 - یک بیماری ناشی از کمیلکس ایمنی است.
- در میکروسکوپ نبوری افزایش سلولاریته
 گلومرولها و انفیلتراسیون نوتروفیلها و منوسیتها دیده می شود.
- در میکروسکوپ الکترونی Hump زیر اپی تلیومی مشاهده می گردد.
- ♦ در میکروسکوپ ایمنوفلورسانس، رسوپ گرانولر IgG و کمپلمان (C3) در GBM و مزانژیوم دیده می شود.
 - كمپلمان سرم (C3) كاهش يافته است.
 - ۳ نکات مهم در IgA نفروپاتی، عبارتند از:
- شایعترین علت هماچوری راجعه میکروسکوپیک با Gross است.

• انواع: RPGN به سه گروه زیر تقسیم می شود.

۱- گلومرولونفریت هلالی با آنتیبادی Anti-GBM: با رسوب خطی IgG و C3 روی GBM مشخص می گردد. سندرم گودپاسچر (نارسایی کلیه + خونریزی ریه) در این گروه قرار دارد، تشخیص به کمک وجود آنتیبادی Anti-GBM در سرم داده می شود. پلاسمافرز در درمان این بیماران مؤثر است.

۲- گلومرولونفریت هلالی ناشی از کمپلکس ایمنی: علت آن ایجاد کمپلکس ایمنی است. بیماریهایی که با این مکانیسم موجب گلومرولونفریت هلالی و RPGN می شوئد، عبارتند از: لوپوس، IgA نفروپاتی، پورپورای هنوخ شوئن لاین و PSGN. در این گروه رسوب گرانولر ایمنوگلوبولین یا اجزای کمپلمان در GBM یا مزانژیوم مشاهده می گردد. در درمان این نوع PGN، پلاسمافرز مؤثر نیست.

۳- گلومرولونفریت هلالی Pauci-immune: در این نوع، نه آنتیبادی Anti-GBM و نه کمپلکس ایمنی وجود دارد بلکه در این بیماران ANCA مثبت است. گرانولوماتوز وگترو پلی آنژئیت میکروسکوپی از علل این نوع RPGN هستند.

• پیشآگهی: در بیمارانی که هلال در کمتر از ۸۰٪ گلومرول ها وجود دارد، پیشآگهی بهتر از افرادی است که درصد هلال بیشتراست. به بیان دیگرمیزان هلال (کرسنت) پیشآگهی RPGN را مشخص میکند.



۵۷- شایعترین نوع گلومروپاتی در سندرم گودپاسچر، کدام مورد زیراست؟

(پرانترنی شهرپور ۹۳ ـ قطب ۲ کشوری [دانشگاه تبریز]) الف) مزانژیال پرولیفراتیو ب) فوکال سگمنتال ج) مامبرانوس د) هلالی

به پاسخ سئوال ۵۶ مراجعه شود.

الفابع

۵۸- پرولیفراسیون سلولهای اپیتلیال کپسول بومن به صورت هلال (کرسنت) در کدامیک از موارد زیر دیده می شود؟ (پرانترنی اسفند ۱۳ دانشگاه آزاد اسلامی) الف) گلومرولونفریت مامبرانوپرولیفراتیو بندرم آلیورت

🗉 پیلونفریت حاد

- ●تعریف: به عفونت باکتریایی کلیه و لگنچه کلیه، پیلونفریت گفته می شود.
- ●اپیدمیولوژی: بعد از یک سالگی و تا حدود ۴۰ سالگی پیلونفریت در زنان شایعتر است. با افزایش سن، میزان بروز پیلونفریت در مردان به دلیل هیپرپلازی پروستات افزایش میابد.
 - ارگانیسمهای یاتوژن

۱- شایع ترین ارگانیسم ایجادکننده پیلونفریت، باسیل گرم منفی روده ای (E-Coli) است.

- ۲- پروتئوس
- ٣-كلبسيلا
- ۴- انتروباکتر
- ۵- سودوموناس
- استافیلوکوک و استریتوکوک فکالیس (نادر)
 - ياتوژبز
- ۱- عفونت صعودی از دستگاه ادراری تحتانی: مهمترین و شایع ترین راه رسیدن باکتری به کلیه و ایجاد پیلونفریت حاد است.
 - ۲- عفونت ناشی از خون
 - ریسک فاکتورهای UTI
 - ١- جنس مؤنث
- ۲- انسداد دستگاه ادراری مثل BPH و پرولاپس رحم
 - ۳– دیابت
- ۴- ريفلاكس وزيكويورترال از علل مهم عفونت صعودى
 - ۵- اسکار کلیه
 - ۶- انسداد داخل پارانشیم
 - ۷- نقص ایمنی داروهای سرکوبگر
 - ۸- حاملگی
- علائم بالینی: پیلونفریت حاد با علائم زیر به صورت
 ناگهانی تظاهر می یابد:
 - ۱- درد ناحیه کوستوورتبرال
 - ۲- تب، لرز، تهوع و کسالت
 - ۳- دیزوری، فرکوئنسی و اُرجنسی
 - پاتولوژی
- ۱- در نمای ماکروسکوپیک، آبسههای برجسته، مجزا و مایل به زرد بر سطح کلیه، یافته کاراکتریستیک است.

- ۱ تا ۲ روز بعد از عفونت غیراختصاصی تنفسی رخ میدهد.
- مهمترین یافته پاتولوژیک آن رسبوب IgA در مزانژیوم است.
 - یافته های بافت شناسی آن بسیار متغیراست.
- IgA نفروپاتی، وارلانی از پورپورای هنوخ شوئن لاین است.
- نفریتهای ارثی شامل دو بیماری زیر هستند:
 الف) سندرم آلپورت: نفریت، کری حسی عصبی
 و اختلالات چشمی (درفتگی عدسی، کاتاراکت خلفی و دیستروفی قرنیه)
- ب) بیماری غشاء پایه نازک: شایعترین علت هماچوری خانوادگی خوشخیم بدون علائم سیستمیک است.
- ۵ سندرم آلپورت در اثر موتاسیون در **زنجیره های ۵۵**۰ ه ۵۶ کلاژ**ن نوع ۴** ایجاد میگردد.
- و یافته کاراکتریستیکه RPGN، ایجاد هلال یا
 کرسنت است. هر چقدر میزان هلال بیشترباشد،
 پیشآگهی بدتراست
- ۷ گلومرولونفریت هلالی با آنتیبادی Anti-GBM مشخص با رسوب خطی IgG و 23 روی GBM مشخص می گردد. سندرم گودپاسچر (نارسایی کلیه + خونریزی ریه) در این گروه قرار دارد.

نفريتهاي توبولواينترستيشيال

الموتفريت حاد

- ۶۰- در بررسی یک نمونه کلیه، ضایعات زرد برآمده در سطح کلیه دیده می شود. در بررسی میکروسکوپی، نکروز میعانی و نوتروفیل فراوان دیده می شود و نوتروفیلها وارد توبولها و لولههای جمعکننده شدهاند. گلومرولها تغییر چندانی ندارند؛ کدام تشخیص زیر مناسب تر است؟
 - الف) هیپرتانسیون بدخیم ب) پیلونفریت حاد ج) نفریت بینابینی دارویی د) نکروز حاد توبولی

پیلونفریت مزمن

۶۳ در نمای بافتشناسی پیلونفریت مزمن، کدامنمای پاتولوژیک زیر مشاهده می شود؟

(پرانترنی اسفند ۹۷ _قطب ۴ کشوری [دانشگاه اهواز])

الف) Liquefactive necrosis

ب) Abscess formation

Intra tubular neutrophils infiltration (ह

د) Thyroidization

🗈 پیلونفریت مزمن

● تعریف: پیلونفریت مزمن یک تعریف کلینیکوپاتولوژیک بوده که با التهاب بافت بینابینی کلیه و ایجاد اسکار در پارانشیم کلیه مشخص می گردد. در نمای Gross، اسکار و دفورمیتی در سیستم پیلوکالیسیال در بیمارانی که سابقه عفونت ادراری دارند، دیده می شود.

ا توجه: پیلونفریت مزمن یکی از مهمترین علل بیماری مزمن کلیه (CKD) است.

اتیولوژی: دو علت اصلی پیلونفریت مزمن عبارتند از:

۱- پیلونفریت انسدادی مزمن

۲- پیلونفریت مزمن ناشی از ریفلاکس

• پاتولوژی: یک یا هر دو کلیه، ممکن است به صورت منتشریا Patchy درگیر شوند. حتی زمانی که هر دو کلیه گرفتار هستند، کلیه ها به صورت یکسان آسیب ندیده و لذا حجم آنها به میزان مساوی کاهش نیافته است. این نابرابری در ایجاد اسکار در افتراق پیلونفریت از کلیه هایی که به صورت قرینه کوچک می شوند و ناشی از گلومرولونفریت مخصورت قرینه کوچک می شوند و ناشی از گلومرولونفریت مناهد.

1- Hallmark پاتولوژیک پیلونفریت مزمن ایجاد اسکاردرلگنچه یاکالیسهایاهردوبوده که سبب Blunting پاپیلاها و دفورمیتی واضح در کالیسها می شود (۱۰۰٪ امتحانی).

۲- تغییرات میکروسکوپیک، تقریباً غیراختصاصی بوده و شبیه به سایر اختیلالات توبولواینترستیشیل مزمن از جمله نفروپاتی ناشی از داروهای مسکن است، این موارد عبارتند از:
الف) فیبروز بینایینی نامساوی و انفیلتراسیون التهابی لنفوسیتها، پلاسماسلها و به ندرت نوتروفیلها بی دیلاتاسیون یا انقباض توبولها همراه با آتروفی ایی تلیوم مفروش کننده آن

ج) توبول های متسع دارای سیلندرهای PAS مثبت به رنگ صورتی یا آبی بوده و نمای شیشهای دارند ۲- در نمای میکروسکوپیک، یافته کاراکتریستیک،
 وجود نکروز میعانی و آبسه در پارانشیم کلیه است. در ابتدا
 آبسهها به لومن توبولهای کلیوی محدود بوده ولی بعد
 از مدتی به داخل بافت بینابینی پاره می شوند.

۳- در توبول ها و لوله های جمع کننده ادرار به طور شایع، نوتروفیل های فراوان دیده می شود که موجب ایجاد کست گلبول سفید کاراکتریستیک در ادرار می شوند.
 توجه: گلومرول ها در پیلونفریت معمولاً درگیر نمی شوند.
 نمی شوند.

۴- یک شکل نادر پیلونفریت که **نکروز پاپیلری** نام دارد، در بیماریهای زیر شایعتراست:

الف) ديايت

ب) انسداد مجاری ادراری

ج) آنمی سیکل سل

الفاباح

۶۱- یک خانم ۲۲ ساله در سه ماهه دوّم حاملگی با در پهلو، تب ۳۸/۵ درجه و لرز مراجعه مینماید. در آزمایش خون، لکوسیتوز با برتری نوتروفیلی دیده میشود. در معاینه فیزیکی، درد و تندرنس در زاویه دندهای مهرهای وجود دارد؛ کدامیک از موارد زیر محتمل ترین تشخیص در این بیمار است؟

(پرانترنی شهریور ۹۴ _قطب ۶ کشوری [دانشگاه زنجان])

الف) گلومرولونفریت ب) پیلونفریت

ج) سیستیت د) یورتریت

به پاسخ سئوال ۶۰ مراجعه شود.

الفاسع

۶۲- در نمای بافتشناسی پیلونفریت حاد تمام موارد. زیر دیده میشود، بجز:

(پرانترنی اسفند ۹۳ ..قطب ۸ کشوری [دانشگاه کرمان])

الف) Liquefactive necrosis

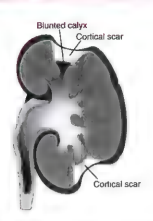
Abscess formation (-

Intra tubular neutrophils infiltration (

Thyroidization (3

به پاسخ سئوال ۶۰ مراجعه شود.

(الف (ب) ج



اسکارهای خشن در پیلونفریت مزمن ناشی از ریفلاکس مثانه به حالب. این اسکارها در قطب های فوقانی یا تحتانی کلیه قرار داشته و کالیس ها Blunted شدهاند.

که سیلندرهای کولوئیدی نام داشته و نمایی شبیه به است به آن به است به آن Thyroidization گفته می شود (نکته اصلی سئوال).

د) انفیلتراسیون مزمن سلولهای التهابی و فیبروز که مخاط و دیواره کالیسها را مبتلا می کند.

 ه) آرتریولواسکلروز کم ممکن است همراه با هیپرتانسیون باشد. گلومرولواسکلروز هم ممکن است وجود داشته باشد.

الف (بالق)

۶۴- نمای شبیه بافت تیروئید (Thyroidization) در کلیه، در کدامیک از بیماریهای زیر دیده می شود؟

(پرانترنی شهریور ۹۵ <u>قطب ۴ کشوری (دانشگاه امواز))</u> الف) پیلونفریت مزمن ب) نکروز حاد توبولی (ATN) ج) نکروز پاپیلری د) گلومرولونفریت

به پاسخ سئوال ٤٣ مراجعه شود.

الفابع

ریت بینابینی حاد ناشی از دارو

۶۵- کودکی یک ماه بعد از گلودرد چرکی که درمان شده است، با تب و راش جلدی مراجعه میکند. در بررسی

آزمایشگاهی، هماچوری، پروتئین اُوری خفیف و دفع لکوسیت در ادرار از جمله انوزینوفیل دیده می شود. محتمل ترین تشخیص چیست؟

(پرانترنی اسفند 10 _قطب۳ کشوری [دانشگاه همدان و کرمانشاه]) الف) PSGN ب) نفریت اینترستیشیل

ج) پیلونفریت حاد د) سندرم همولیتیک اورمیک

🗉 نفریت بینابینی حاد ناشی از دارو

- تعریف: یک واکنش افزایش حساسیت ناشی از دارو
 بوده که بافت بینابینی و توبولها را درگیر میکند.
 - داروهای مسبب بیماری
 - ۱- پنیسیلینها مثل متیسیلین و آمپیسیلین
 - ۲- ریفامیین
 - ۳- دیورتیکها مثل فورسماید
 - ۴- داروهای PPI مثل اُمپرازول
 - ۵- داروهای NSAID
- ۶- فنین دیون، سایمتیدین، مهارکننده های ایمنی Check point
- پاتوژنن علت ایجاد بیماری واکنش ایمنی نسبت به دارو میباشد. در برخی افراد افزایش حساسیت نوع I (افزایش سطح سرمی IgE) و در گروهی افزایش حساسیت با واسطه سلول T (نوع IV) مشاهده می شود.
 - ياتولوژي

 ۱- بافت بینابینی کلیه، ادماتو بوده و سلولهای منونوکلئر (لنفوسیت و ماکروفاژها) و در برخی موارد ائوزینوفیل و نوتروفیل به درون آن انفیلتره شدهاند.

 ۲- در صورت مصرف متی سیلین، تیازیدها و ریفامپین واکنش ایمنی با واسطه سلول T موجب ایجاد گرانولومهای غیرنکروزان به همراه سلولهای Gaint می شود.

۳- گلومرول ها معمولاً درگیر نمی شوند، مگر در مواردی که مصرف NSAID عامل نفریت بینابینی (اینترستیشیل) باشد. NSAID با از بین بردن زواید پایی پودوسیت ها موجب سندرم نفروتیک می شود.

● تظاهرات بالینی: بیماری تقریباً ۱۵ روز بعد از مصرف دارو ایجاد می شود. علائم بالینی عبارتند از:

۱- تب

۲- ائوزینوفیلی (ممکن است گذرا باشد)

۳- راش پوستی (در ۲۵٪ موارد)

۴- اختلالات کلیوی: علائم ادراری عبارتند از:

2,

بیماریهای عروقی کلیه

افرواسكلروز خوشخيم

۶۷-کدامیک از تغییرات عروقی در کلیه، به نفع هیرتانسیون خوش خیم است؟

یپرتانسیون خوش خیم است ؟ (پرانترنی شهریور ۹۷ _قطب ۵ کشوری [دانشگاه شیران]) -

الف) آرتریولیت نکروزان ب) آرتریولواسکلروز هیالین

ج) نکروز فیبرینوئید آرتریولها ج) نکروز فیبرینوئید آرتریولها

د) آرتریولیت هیپریلاستیک

■نغرواسكلروز خوشخيم

●تعریف: به اسکلروز شریان های کوچک و آرتریول های کلیوی در جریان هیپرتانسیون گفته می شود. یافته کاراکتریستیک این بیماران، آرتریولواسکلروز هیالین در آرتریول های کلیوی است. این تغییرات در جریان هیپرتانسیون خوش خیم رخ می دهد.

• یافته های یاتولوژی

۱- در نمای ماکروسکوپی، کلیه ها به صورت قرینه آتروفیک شدهاند.

۲- در نمای میکروسکوپیک موارد زیر دیده میشوند:
 الف) آرتریولواسکلروز هیالین (یافته کاراکتریستیک)
 ب) آتروفی توبولار

ج) فيبروز بينابيني

د) هييريلازي فيبروالاستيك



نفرواس کاروز خوش خیم. تصویری با بزرگ نمایی بالا از آرټریولی که رسوب هیالین دارد.



الف) هماچوری

ب) پروتئین اُوری خفیف یا فقدان پروتئین اُوری ج) لکوسیتوری (گاهی همراه با ائوزینوفیل)

د) افزایش کراتینین سرم و آسیب کلیوی حاد همراه
 با أولیگوری

الف ب ح د

96- در بیماری ۶۰ ساله به دنبال مصرف متی سیلین، علائم نارسایی کلیه ایجاد می شود. بیمار به علت عدم بهبودی تحت بیوپسی کلیه قرار می گیرد. احتمال دیده شدن کدامیک از ضایعات زیر در این بیمار بیشتر است؟

الف) وجود هلال (Crescent) در گلومرول ها

ب) التهاب بينابيني (Interstitial) با ائوزينوفيل

ج) تخریب سلولهای اپی تلیال توبولهای کلیه (ATN)

د) انسداد آرتریولها و عروق بین لبولی کلیه

التهاب وادم بافت بینابینی کلیه وانفیلتراسیون شدید افزینوفیلی و سلولهای منونوکلتریافته کاراکتریستیک نفریت بینابینی ناشی از دارو است.

(الف) ال

Follow up

- ۱ یافتههای پاتولوژیک مهم در پیلونفریت حاد عبارتنداز:
 - نکروز میعانی و آبسه در پارانشیم کلیه
- تجمع نوتروفیلها در توبولها و لولههای جمعکننده ادرار
 - كلومرول ها ، معمولاً درگير نمي كردند.
- ۲ یافتههای پاتولوژیک مهم در پیلونفریت مزمن عبارتنداز:
- ایجاد اسکار در لگنچه یا کالیس یا هر دو که سبب Blunting یاییلاها و دفورمیتی کالیس ها می شود.
- بافت کلیه شبیه به تیروئید (Thyroidization)
 می شود.
- ۳ در نفریت بینابینی حاد ناشی از دارو، بافت بینابینی کلیه ادماتو بوده و توسط ائوزینوفیلها و سلولهای تک هسته ای انفیلتره شده است.

(٥) سرتانسيون بدخيم

۴۵- زن ۴۵ سالهای که با سردرد شدید همراه با تهوع و استفراغ از ۲ روز قبل به درمانگاه داخلی مراجعه کرده است. در معاینه بالینی، فشارخون 290/160 mmHg است. در بررسی آزمایشگاهی، کراتینین سرمی 3.7 mg/dl است. در بررسی میکروسکوپی کلیه، تغییرات پوست پیازی در آرتریولهای کلیه مشهوداست. کدامیک از بیماریهای زیر بیشتر محتمل می باشد؟

(پرانترنی شهریور ۹۴ ـ قطب ۳ کشوری [دانشگاه همدان و کرمانشاه])

الف) ديابت ب) هپاتيت C

ج) اسکلرودرمی د) نقرس

🗉 هيپرتانسيون بدخيم

▼تعریف: به فشارخون بالاتر از ۲۰۰/۱۲۰ mmHg.
 هیپرتانسیون بدخیم گفته می شود.

• اتيولوژي

۱- هیپرتانسیون بدخیم

۲- کریز کلیوی اسکلرودرمی (نکته اصلی سئوال)

۳- میکروآنژیوپاتیهای ترومبوتیک حاد

و ياتولوڙي

۱- در نمای ماکروسکوپی، خونریزیهای پتشی شکل کوچک و نقطهای در کورتکس کلیه وجود دارد که به آن نمای نمای بید خورده (Flea-bitten) گفته می شود.

۲- در نمای میکروسکوپیک کلیه ۲ یافته زیر مشاهده ...شود:

الف) نكروز فيبرينوئيد آرتريولها

ب) آرتریولواسکلروز هیپرپلاستیک و ایجاد نمای پوست پیازی در شریانهای بین لوبی و آرتریولهای بزرگ ترکه به دنبال آن انسداد مجرای رگ و نکروزرخ می دهد.

• تظاهرات باليني

 ۱- علائم اؤلیه عبارتند از: سردرد، تهوع، استفراغ و اختلال دید

- ۲- ادم پاپی
- ٣- آنسفالوپاتي
- ۴- اختلالات قلبی _عروقی
 - ۵- نارسایی کلیوی



9۹- مرد ۵۰ ساله ای با علائم اختلال عملکرد کلیه، فشارخون سیستولیک ۳۴۰ mmHg و فشارخون دیاستولیک ۱۲۰ mmHg مراجعه نموده است. در بیوپسی کلیه این بیمار کدام ضایعه عروقی دیده می شود؟

الف) آرتريولواسكلروز هيالين

ب) آرتريولواسكلروز هيپرپلاستيک

ج) پلاک آترومی

د) آنوریسم

به پاسخ سئوال ۶۸ مراجعه شود.

(الف ب ج د

ميكروآنژيوياتيهاي ترومبوتيك

ملدرم همولیتیک اورمیک

۷۰- پسربچه ۶ سالهای به دنبال اسهال خونی دچار ادم اندامها و پلکها، آنمی، ترومبوسیتوپنی و افزایش کراتینین سرم شده است. در بیوپسی سوزنی از کلیه، ترومبوسهای فیبرینی در گلومرولها و آرتریولها، تورم سلولهای اندوتلیال و تخریب سلولهای مزانژیال مشاهده شده است؟ کدام تشخیص زیرصحیح است؟ (برانترنی شهریور ۱۴ منظب اکشوری [دانشگاه گیلان و مازندران])

الف) پلی آنژئیت میکروسکوپی

ب) سندرم همولیتیک اورمیک

ج) FSGS

د) پورپوراي هنوځشونن لاين

🗈 سندرم همولیتیک اورمیک دوران کودکی

HUS دوران کودکی، شناخته شده ترین سندرم کلیوی، ناشی از میکروآنژیوپاتی ترومبوتیک است. میکروآنژیوپاتی های ترومبوتیک با موارد زیر مشخص می شوند:

۱- ترومبوز وسیع در گردش خون میکروسکوپی

۲- آنمی همولیتیک میکروآنژیوپاتیک

۳- ترومبوسیتوپئی

۴- در لام خون محیطی، گلبولهای قرمز قطعه قطعه شده (شیستوسیت) به شکل سلولهای کلاه خودی

۷۲ در بررسی میکروسکوییک کلیه کودکی که به دنبال عفونت با شیگلا دیسانتری نوع آ دچار هماتمز، ملنا، هماچوری و اُولیگوری شدید شده و در اسمیر خون محیطی وی گلبول های قرمز قطعه قطعه مشاهده مي شود؛ كدام ضايعه محتمل تراست؟

(برانترنی اسفند ۹۶ ـ سئوال مشترک تمام قطبها) الف) ضايعات آرتريولواسكلروز هيالين ب) ضایعات میکروآنژیویاتیک ترومبوتیک ج) واسکولیت عروق با سایز متوسط

د) ضایعات نکروزان آرتریولیت

به پاسخ سئوال ۲۰ مراجعه شود.

(الف ب ج د

٧٣- يسر ٧ سالهاي همراه با اسهال خوني دچار اُولیگوری، هماچوری، افزایش اوره و کراتینین سـرم شده است. در معاینه، اندامها پتشی دارند. در بیویسی كليه، وجود كدام يافته زير محتمل تراست؟

(برانترنی داسفند ۸۵)

الف) اسكلروز هيالين آرتريولي

ب) نکروز حاد توبولی

ج) أفزايش ضخامت مامبران بازال

د) ترومبوز عروق کاپیلری گلومرولی

میکروآنژیوپاتی های ترومبوتیک از جمله سندرم همولیتیک اورمیک با ایجاد **ترومبوزهای فیبرینی** در **گلومرول ها و عروق کوچک** موجب آسیب حاد کلیوی مي شوند. همچنين به پاسخ سئوال ۷۰ مراجعه شود.



سماری کلیوی مزمن

۷۴- در مشاهده مستقیم، کلیههای فردی، په طور قرينه و دو طرفه، چروکيده و کوچنک با سنطح ندوليرو به رنگ قرمز قهوهای میباشید. محتمل ترین تشخیص كدام است؟ (بوانترنی اسفند ۸۰) الف) نفریت اینترستیشیل ب) نفرویاتی ناشی از رفلاکس

د) گلومرولونفریت مزمن ج) پیلونفریت مزمن (Helmet cells)، سلول های خاردار (Burr cells) و سلول های سه گوش (Triangle cells) مشاهده می گردند. ۵- میکروآنژیوپاتی های ترومبوتیک با ایجاد ترومبوزهای فيبريني در گلومرولها و عروق كوچک موجب آسيب حاد

●اهمیت: سندرم همولیتیک اورمیک یکی از علل اصلی آسیب حاد کلیه در کودکان است.

• اتبولوژي

کلیوی می شوند.

۱- در ۷۵٪ موارد علت آن عفونت رودهای با E-Coli تولید کننده شیگاتوکسین است. سلولهای اندوتلیوم **گلومرولهای کلیه، هدف این سم هستند.**

۲- عفونتهای ناشی از شیگلا دیسانتری نوع I (دومین

●تظاهرات بالینی: شروع بیماری ناگهانی بوده و بعد ازیک دوره علائم گوارشی (هماتمزوملنا) یا علائم شبه أنفلوانزا، علائم زير ديده مي شود:

۱- اُولیگوری شدید

۲- هماچوری

٣- آنمي هموليتيک ميکروآنژيوياتيک

۴- تغییرات شدید نورولوژیک در برخی بیماران

۵- آسیب حاد کلیوی

(الف ب ع) د

۷۱- پسربچهای را به علت استفراغ خونی به درمانگاه آوردهاند. در سابقه بروزاسهال و استفراغ را در روزهای قبل ذکرمیکند. در معاینه فشارخون بیمار بالا است و در بررسیهای آزمایشگاهی نتایج زیر مشاهده شد:

BUN 1, Creatinine 1

Hb 1. Platlets 1

Burr cell & Schistocyte ++

كدام تشخيص محتمل تراست؟ (برانترنی مهر ۷۸)

الف) سندرم همولیتیک اورمیک

ب) پورپورای ترومبوسیتوپنی ایدیوپاتیک (ITP)

ج) هموفیلی نوع A

د) لوسمى لنفوسيتيک حاد

به پاسخ سئوال ۷۰ مراجعه شود.

الف (ب) ج) د

🗉 بیماری کلیوی مزمن

 تعریف: از بین رفتن پیشرونده نفرونها متعاقب بیماریهای مختلف کلیوی موجب بیماری مزمن کلیه می شود.

• ياتولوژي

۱- در نمای ماکروسکوپی، کلیهها به طور قرینه کوچک شدهاند و سطح آنها حالت گرانولر منتشر و به رنگ قهوهای مایل به قرمز است.

۲- در نمای میکروسکوپی یافتههای زیر مشاهده می شود:
 الف) اسکار پیشرفته در گلومرول ها تا حد اسکلروز
 کامل و از بین رفتن آنها

ب) فیبروزبینابینی شدید همراه با انفیلتراسیون لنفوسیتیک (به ندرت پلاسماسل ها)



بیماری های کیستیک کلیه

يماري كليه پلېكيستيك بالغين

۷۵- آقای ۴۰ ساله با سابقه هیپرتانسیون و نارسایی کلیه دچار پارگی آنوریسم Berry می شود. در بررسی کلیه وی احتمال یافتن کدام ضایعه بیشتر است؟

(پرانترنی شهریور ۹۷ ـ قطب ۱۰ کشوری [دانشگاه تهران]) الف) هیدرونفروز ب) ریفلاکس نفروپاتی ج) کلیه پلیکیستیک د) نفریت توبولواینترستیشیال

آکلیه پلی کیستیک اتوزوم غالب (بالغین): ویژگی بیماری کلیه پلی کیستیک اتوزوم غالب (بالغین)، کیستهای متعدد بزرگشونده در هر دو کلیه است. این بیماری عامل ۱۰٪ از موارد بیماری مزمن کلیه می باشد.

■اتیولوژی: موتاسیون در ژن PKD1 که بر روی
 بازوی کوتاه کروموزوم ۱۶ قرار دارد عامل ۸۵ تا ۹۰٪ موارد است. این ژن پروتئینی به نام پلیسیستین ۱۰ را کدگذاری میکند.

• تظاهرات بالینی: در این بیماری، کلیه ها فوق العاده
 بزرگ هستند (تا ۴ kg). این بیماران معمولاً تا دهه
 ۴ زندگی بیعلامت هستند. شایعترین علامت «درد

فلانک» است. هماچوری واضح و متناوب نیز روی میدهد. مهمترین عوارض بیماری کلیه پلی کیستیک بالغین، هیپرتانسیون و UTI میباشند. آنوریسی حلقه ویلیس در ۳۰–۲۰٪ بیماران مشاهده می گردد و با شیوع بالای خونریزی ساب آراکنوئید همراه می باشد.

(الف) ب ج (د)

۷۶- مرد ۶۰ سالهای با نارسایی کلیه و فشارخون بالا، در اثر پاره شدن آنوریسم ساکولر مغزی و خونریزی فوت میشود. در اتوپسی به عمل آمده، احتمال وجود کدام ضایعه کلیوی بیشتر است؟

(پرانترنی شهریور ۹۳ _قطب اکشوری [دانشگاه گیلان و مازندران]) الف) کلیه نعل اسبی

- ب) بیماری مدولاری کیستیک کلیوی
- ج) بیماری کلیه پلیکیستیک اتوزوم مغلوب
 - د) بیماری کلیه پلیکیستیک بالغین

به پاسخ سئوال ۷۵ مراجعه شود.



بيماريهاي انسدادي

سنگ کلیه

۷۷-کدامیک از سنگهای ادراری در محیط قلیایی ایجاد می شود؟

(پراتترنی شهریور ۹۵ قطب ۷ کشوری [دانشگاه اصفهان) الف) اگزالات کلسیم ب) فسفات کلسیم ج) استرووایت د) اسید اوریکی

اسنگهای کلیوی: سنگهای دستگاه ادراری اکثراً از کلیه منشاء میگیرند. سنگ کلیه بیماری شایعی بوده به طوری تا سن ۷۰ سالگی، ۱۱٪ آقایان و ۵/۶٪ خانمها دچار سنگ کلیوی علامتدار میگردند.

انواع: ۳ نوع سنگ کلیوی وجود دارد که به ترتیب شیوع عبارتند از:

۱- سنگهای ا**گزالات کلسیم**، ۸۰٪ سنگهای کلیوی را تشکیل میدهند. 12.

• تظاهرات باليني

۱- سنگهای کلیوی ممکن است **بیعلامت** بوده و موجب آسیب کلیوی نشوند.

۲- سنگهای کوچکتر ممکن است وارد حالب شده و در آن محل گیر افتاده و موجب درد شدیدی شوند که به آن رنال کولیک اطلاق می گردد. در این موارد غالباً هماچوری Gross وجود دارد.

۳- سنگ فرد را به عفونت های باکتریایی مستعد می نماید.

الف ب ج د

۷۸- فرد مسنی باتوجه به اینکه تنها زندگی میکند، دچار سوءتغذیه شده است. کمبود کدام ویتامین زیر ممکن است ایشان را مستعد تشکیل سنگ کلیوی کند؟

(دستیاری اسفند ۹۷)

B (ب	الف) A

D (3 C (で

به پاسخ سئوال ۷۷ مراجعه شود.



Follow up

۱ ویژگی اصلی و کاراکتریستیک نفرواسکلروز خوشخیم کلیه، آر**تریولواسکلروزهیالین** است.

۲ دو یافته اصلی پاتولوژیک هیپرتانسیون بدخیم، عبارتند از:

> الف) نكروز فيبرينوئيد آرتريول ها ب) آرتريولواسكلروز هيپرپلاستيک

۳ سندرم همولیتیک اورمیک یک میکروآنژیوپاتی ترومبوتیک بوده که با آسیب به سلولهای آندوتلیوم گلومرولهای کلیه و ایجاد ترومبوز در گلومرولها موجب آسیب حاد کلیوی می شود.

۴ در لام خون محیطی سندرم همولیتیک اورمیک، گلبولهای قرمز قطعه قطعه شده (شیستوسیت) دیده می شود.

۵ در بیماری مزمن کلیوی، کلیه ها به صورت قرینه کوچک شده، سطح آنها حالت گرانولر منتشر داشته و به رنگ قهوهای مایل به قرمزاست. ۲- سنگ فسفات - منیزیوم - آمونیوم، ۱۰٪ موارد را شامل می شوند.

۳-۶ تا ۹٪ سنگهای کلیوی از نوع سیستینی یا اسید اوریکی میباشند.

●اتیولوژی: علت ایجاد سنگ در اکثر بیماران، نامعلوم است (به خصوص در مورد سنگهای کلسیمی). مجموعهای زیسک فاکتورها از جمله تغلیظ مواد حل شدنی، تغییر در ادرار و عفونتهای باکتریایی، شانس ایجاد سنگ را بالا میبرند.

۱- افزایش غلظت اجزای تشکیل دهنده سنگ، مهمترین علت ایجاد سنگهای کلیوی میباشد. ۵۰٪ مبتلایان به سنگهای کلسیمی، دچار هیپرکلسیوری بوده در حالی که هیپرکلسمی ندارند. اکثر بیمارانی که در این گروه قرار دارند، کلسیم بیشتری از روده جذب مینمایند (هیپرکلسیوری جذبی) و آنرا بلافاصله در ادرار دفع مینمایند.

۲- سنگهای فسفات - منیزیوم - آمونیوم (استرووایت) تقریباً همیشه در افرادی ایجاد می شوند که ادرار آنها به علت عفونت ادراری، قلیایی می شود (نکته سئوال). به عبارت دیگر این سنگها، ماحصل عفونت آدراری می باشند. عفونتهای ناشی از پروتئوس ولگاریس و استافیلوکوکهاکه تجزیه کننده اوره هستند بیشتر سبب این نوع سنگها می گردند.

۳- کمبود ویتامین A به علت ریزش سلولهای اپیتلیوم متاپلاستیک شانس ایجاد سنگ را بالا میبرد.

۴- نقرس و بیماری های که موجب افزایش Turnover سلولی می شوند (مثل لوسمی) با افزایش اسید اوریک ادرار سبب ایجاد سنگهای اسید اوریکی می گردند. برخی از مبتلایان به سنگ اسید اوریکی، هیپراوریسمی ندارند بلکه ادرار آنها اسیدی است (pH ادرار کمتر از ۵/۵).

۵- سنگهای سیستینی به علت نقص ژنتیکی در
 انتقال کلیوی اسیدهای آمینه ایجاد می گردند.

 پاتولوژی: در ۸۰٪ موارد، سنگهای کلیوی یکطرفه هستند. مناطق شایع ایجاد سنگ عبارتند از: لگنچه، کالیسهای کلیوی و مثانه.

۱- دربیشترموارد، سنگهای زیادی دریک کلیه ایجاد می شود که اکثراً کوچک هستند (۲ تا ۳ میلی متر)

۲- سنگهای شاخ گوزنی (Staghorn Calculi) اکثراً از جنس فسفات - منیزیوم - آمونیوم (استرووایت)

۶ مهمترین عوارض کلیه بلی کیستیک اتوزوم غالب (بالغين) عبارتند از:

الف) هييرتانسيون ب) عفونت ادراري

ج) آنوریسم در حلقه ویلیس (۱۰۰٪ امتحانی)

۷ کمبود **ویتامین A**شانس ایجاد **سنگ کلیه** را بالا

۸ سنگهای استرووایت به علت عفونت ادراری و در ادرار قلیایی ایجاد می شوند.

تومورهاي كليوي

(٥) انكوسيتوم

٧٩- خانم ٣٥ سالهاي با توده كليوي مراجعه كرده است. در بررسی ظاهری، تومور رنگ برنزه دارد. در بررسی میکروسکویی، سلولهای توموری سیتویلاسم با گرانول های ظریف ائوزینوفیلی دارند. همچنین یک اسکار مرکزی ستاره مانند نیز مشاهده گردید. محتمل ترين تشخيص شما جيست؟

(پرانترنی اسفند ۹۵ ـ قطب ۸ کشوری [دانشگاه کرمان]) الف) أنكوسيتوم

> ب)كارسينوم سلول روشن ج)كارسينوم سلول ترانزيشنال

> > د) نفروبلاستوم

■ اُنکوسیتوم

• منشاء: أنكوسيتوم يك تومور خوش خيم كليوي بوده که از سلولهای Intercalated توبولهای جمعکننده ایجاد می شود و ۱۰٪ تومورهای کلیه را تشکیل می دهد.

پاتولوژی: بافتههای بافتشناسی أنکوسیتوم عبارتند

۱- افزایش میتوکندری ها (موجب رنگ برنزه تومور می شود)

٣- سيتوپلاسم ظريف گرانولر ائوزينوفيلي

۳- اسکار مرکزی ستارهای

درمان: بهترین روش برخورد با این تورمور، نفروکتومی

الف ب ج د

۸۰ در بررسی میکروسکویی توده کلیه مرد ۲۵ سالهای پرولیفراسیون سلولهای تومورال با نمای منتشر دیده میشود. این سلولها دارای سیتوپلاسم گرانولر صورتی رنگ و هسته کوچک مرکزی هستند، در بررسی رادیولوژی توده فوق، اسکار ستارهای شکل مرکزی دیده می شود، تشخیص با کدام گزینه مطابقت پیشتری (برانترنے _اسفنا ۹۹)

الف) Papillary renall cell carcinoma

- Chromophobe renal cell carcinoma (ب
 - Renal cell oncocytoma (&
 - Clear cell carcinoma (3

به پاسخ سئوال ۷۹ مراجعه شود.



۸۱- در بررسی هیستولوژی کدامیک از تومورهای كليه، سيتويلاسم كرانولر ظريف ائوزينوفيليك ناشى از تجمع میتوکندری فراوان دیده می شود؟

(پرانترنی میان دوره _تیر۹۷)

- الف) Oncocytoma
- Clear cell carcinoma (ب
- Renal papillary forming tumor (¿
- د) Chromophobe -type carcinoma

به پاسخ سئوال ۷۹ مراجعه شود.

الف (ب) ج) د)

(RCC) فارسينوم سلول كليوى (RCC)

۸۲- مرد ۴۰ ساله به علت نارسایی کلیه تحت همودیالیز مزمن است. در سونوگرافی، کلیه حالت کیستی پیدا کرده است و تودهای به قطر ۴ سانتی متر نیز وجود دارد. احتمال تشخیص کدامیک از بدخیمیهای زیر در این توده بیشتر از بقیه موارد است؟

(برانترنی_شهربور ۹۰)

 Q_{B}

®کارسینوم سلول روشن (Clear cell)

اپیدمیولوژی: شایعترین کارسینوم سلول کلیوی بوده و ۶۵٪ موارد را شامل میگردد. در اکثر موارد اسپورادیک بوده ولی انواع خانوادگی آن در همراهی با بیماری فون هیپل ـ لیندو مشاهده میگردد.

وژنتیک: کارسینوم سلول روشن، شایعترین کانسر کلیه میباشد که با از بین رفتن پروتئین سرکوبگر تومور VHL به شکل هموزیگوت همراه میباشد.

ازبین رفتن ژن VHL به صورت هموزیگوت (هر دو نسخه)، اختلال مولکولی شایع در هر دو نوع اسپورادیک و فامیلیال کارسینوم سلول روشن است.

● پاتولوژی: در لام پاتولوژی آنها سلولهایی با سیتوپلاسم شفاف دیده می شود. سطح مقطع کارسینوم Clear cell به رنگ زرد تا نارنجی و حتی خاکستری سفیداست. مناطقی از نرم شدن کیستیک و خونریزی دیده می شود. حاشیه (مارژین) تومور کاملاً مشخص بوده اما گاهی ندولهای اقماری کوچک مشاهده می گردد. این تومور در اکثر موارد به ورید کلیوی تهاجم بیدا می کند.

۸۴-کدامیک از تومورهای سیسستم ادراری و کلیوی در درصد زیادی از موارد به صورت دوطرفه و چند کانونه ایجاد می شود؟ (پرانترنی شهریور۸۶)

الف) Clear Cell type of renal Cell Carcinoma

Papillary Renal Cell Carcinoma (ب

Chromophobe Renal Cell Carcinoma (7

Nephroblastoma (3

■کارسینوم یاییلری کلیه

•اپیدمیولوژی: ۱۵-۱۰٪ از تومورهای کلیه را تشکیل میدهد. اغلب چند کانونی و دوطرفه است.

 پاتوژنز: اختلالی در کروموزوم ۳ وجود ندارد و پروتوانکوژن MET در ایجاد آن نقش دارد.

پاتولوژی: یافته های پاتولوژیک کارسینوم پاپیلری
 کلیه به قرار زیر هستند:

۱- ایجاد پاپی به همراه مراکز فیبروواسکولار

۲- ممکن است نکروز، خونریزی و دژنراسیون کیستیک
 در این تومور دیده شود.

الف) لنفوم لنفوبلاستيك

ب) کارسینوم سلول کلیوی

ج) كارسينوم سلول ترانزيشنال

د) آدنوکارسینوم متاستاتیک

🗉 کارسینوم سلول کلیوی

محل: کارسینوم سلول کلیوی اغلب از اپیتلیوم
 توبولهای کلیه منشأ گرفته و عمدتاً در کورتکس کلیه قرار دارند.

• اپیدمیولوژی

۱-۸۵-۸٪ تمام تومورهای بدخیم اوّلیه کلیه را شامل می شود.

۲- ۳-۲٪ کل سرطان ها در بالغین را شامل می شود.

۳- بیشترین میزان شیوع آن در دهه ۶ تا ۷ زندگی بوده و مردان تقریباً ۲ برابر زنان مبتلا می شوند.

• ريسک فاکتورها

۱- مصرف سیگار

۲- چاقی

۳- هیپرتانسیون

۴- مواجهه شغلی با کادمیوم

۵- در بیمارانی که متعاقب دیالیز مزمن دچار بیماری پلی کیستیک کلیه می شوند، خطر ایجاد سرطان سلول کلیه ۳۰ برابر بیشتر می شود (مثل Case مورد نظر سئوال).

• انواع

۱-کارسینوم سلول روشن (Clear cell)

۲-کارسینوم پاپیلری

۳-کارسینوم سلول کلیوی کروموفوب

۸۳ - علت اصلی اختلالات مولکولی زمینه ای شایع در هر دو شکل تک گیرو خانوادگی کارسینوم کلیه از نوع سلول روشن کدام است؟

(پرانترنی اسفند ۹۷_دانشگاه آزاد اسلامی)

الف) غيرفعال شدن هر دو نسخه ژن VHL

ب) فقدان کروموزومهای او Y

ج) موتاسيون پروتوانکوژن MET

د) موتاسیون در ژنهای یلی سیستین 1

۳- چون این تومور **چربی کمتری** دارد، نمای زرد -نارنجی کمتری دارد.

۴- سیتوپلاسم شفاف و به رنگ صورتی است.

الفات

۸۵- در بررسی میکروسکوپیک تومور دوطرفه کلیه بیماری، تومور از پاپیلاهایی با مرکز فیبروواسکولار تشکیل گردیده است. کدام تغییر ژنتیکی در این نوع کارسینوم سلول کلیوی محتمل تر است؟

(برانترنی شهربور ۹۸ قطب ۳ کشوری (دانشگاه همدان و کرمانشاه)) الف) جهش از دسترونده عملکرد SETD2

- ب) جهش فعال ساز MET
 - ج) جهش در ژن VHL
 - د) جهش در ژن p53

به پاسخ سئوال ۸۴ مراجعه شود.

الف العالم

۸۶- تومور کلیه بیماری با سایزبزرگ به رنگ خرمایی کمرنگ متشکل است از سلولهایی با سیتوپلاسم شفاف با غشاء سلولی کاملاً مشخص که در اطراف هسته، هالهای روشن دیده می شود. در بررسی با میکروسکوپ الکترونی تعداد قابل ملاحظهای از وزیکولهای بزرگ مشخص در سلول دیده می شود. کدام تشخیص مطرح است؟

(پرانترنی شهرپور ۹۶ ـ قطب ۱۰ کشوری [دانشگاه تهران]) الف) اُنکوسیتوما ب) تومور ویلمز ج) مزوبلاستیک نفروما د) کارسینوم کروموفوب

🖃 کارسینوم سلول کلیوی کروموفوب

- اپیدمیولوژی: نادرترین بوده و تنها ۵٪ سرطانهای
 کلیه را تشکیل می دهد.
- منشاء: این تومورها از توبولهای جمع کننده منشاء می گیرند.
- پاتولوژی: علت نامگذاری آنها به کروموفوب، تیره تر بودن آنها نسبت به کارسینوم Clear cell است. کارسینوم سلول کلیوی کروموفوب به رنگ قهوهای برنزه است. سلول ها دارای سیتوپلاسم شفاف و مواج بوده و غشاء سلولی آنها کاملاً واضح است. هسته سلولها با هالهای

از سیتوپلاسم شفاف احاطه گردیده است. وزیکولهای بزرگ (ماکرووزیکولها) یک یافته کاراکتریستیک هستند.

•پیشآگهی: پیشآگهی این نُوع سرطان، خوب ست.

الفابع

۸۷ - در بررسی میکروسکوپی توده کلیه آقای ۵۲ ساله، به رنگ خردلی قهوهای، سلولهایی با سیتوپلاسم روشن با غشای هسته مشخص و واضح دیده میشود. و هستهها با هالهای روشن احاطه شدهاند. تشخیص کدام است؟

(پرانترفی اسفند ۹۴ ـ قطب ۱۰ کشوری [دانشگاه تهران])

Clear cell type of renal cell carcinoma (الف)

- ب) Chromophobe renal cell carcinoma
 - Papillary renal cell carcinoma (¿
 - Transitional cell carcinoma (3

به پاسخ سئوال ۸۶ مراجعه شود.



الص المورويلمز

۸۸- پسربچهای ۳ ساله با توده شکمی مراجعه کرده است. در مطالعه میکروسکوپی، ترکیبی از سه جزء بلاستمیک (صفحات فشرده از سلولهای کوچک آبی رنگ)، اپیتلیال (گلومرول و توبول ناقص) و استرومایی (فیبروکیستیک و میگزوئید) دیده میشود. در حاشیه تومور نوار باریکی از بافت کلیه نرمال وجود دارد. تشخیص چیست؟

(پرانترنی اسفند ۹۵ _قطب ۴ کشوری [دانشگاه اهواز])

الف) نوروبلاستوم

- ب) تومور ويلمز
- ج) کارسینوم سلول کلیوی
- د) كارسينوم آدرنوكورتيكال

🗉 تومور ويلمز (نفروبلاستوما)

اپیدمیولوژی: تومور ویلمز شایعترین تومور اوّلیه کلیه
 در کودکان بوده و بیشتر در کودکان بین ۲ تا ۵ سال به
 شکل یک توده شکمی قابل لمس یافت می شود.

Follow up

- ۱ ویژگیهای تشخیصی **أنکوسیتوم کلیه** شامل موارد زیرهستند:
 - اسکار مرکزی ستارهای
 - سيتويلاسم ظريف گرانولر ائوزينوفيلي
 - افزایش میتوکندریها
- ۲ در پیمارانی که به صورت مزمن **دیالیز**می شوند، ریسک سرطان سلول کلیوی، ۳۰ برابر افزایش می یابد.
- ۳ شایعترین کارسینوم سلول کلیوی، کارسینوم سلول روشن بوده که با بیماری فون هیپل ـ لیندو و از بین رفتن ژن VHL ارتباط دارد.
- ۶ کارسینوم پاپیلری کلیوی اغلب چندکانونی و دوطرفه بوده و پروتوانکوژن MET در ایجاد آن نقش دارد.
- ۵ کارسینوم سلول کلیوی کروموفوب نادرترین سرطان کلیه است که به رنگ قهوهای برنژه بوده و در اطراف هسته سلولهای آن هالهای از سیتوپلاسم شفاف وجود دارد.
- ۶ شایعترین تومور اولیه کلیه در کودکان ، تومور ویلمز است.

- ویسک فاکتورها: سندرمهای مادرزادی زیربا افزایش ریسک تومور ویلمز همراه هستند.
- ۱- سندرم WAGR: تومور ویلمز، فقدان عنبیه، اختلالات ژنیتال و عقبماندگی هوشی
- ۲- سندرم Denys-Drash: تومور ویلمز، دیسژنزی
 گنادال و نفروپاتی با شروع زودرس
- ۳- سندرم Beckwith-wiedemann: تومور ویلمز،
 ارگانومگالی، هیپرتروفی یکطرفه عضلات و هیپوگلیسمی
 نوزادی
- ●ژنتیک: تومور ویلمز مشابه رئینوبلاستوم به شکل اسپورادیک یا فامیلیال رخ میدهد. نحوه توارث آن به شکل اتوزوم غالب است.
- پاتوئوژی: تومور شامل انواع مختلفی از اجزای سلولی و بافتی بوده که از مزودرم مشتق شده اند. ۳ جز تومور عبارتند از:
 - ۱- بلاستمیک: صفحاتی از سلولهای آبی کوچک
- ۲- استرومایی: سلولهای فیبروکیستیک یا میگزوئید
- ۳- اپی تلیال: گلومرولها و توبولهای رشد نکرده و نابالغ







حفره دهان و دستگاه گوارش

Preview



حفره دهان

العيلاكي

۱- در حفره دهان مرد ۳۰ سالهای پلاک و Patch سفیدرنگ که قابل کنده شدن نمی باشد دیده شده، کدام تشخیص مطرح است؟

(پرانترنی شهریور ۹۳ ـ قطب اکشوری [دانشگاه گیلان و مازندران])

الف) لکوپلاکی ب) برفک دهان

ج) اریتروپلاکی د) کاندیدا دهانی

■لکوپلاکی و اریتروپلاکی

تعریف لکوپلاکی: لکوپلاکی به صورت پلاک یا پچ
 سفید رنگی تظاهر می یابد که قابل کندن نباشد.

● تعریف اریتروپلاکی: اریتروپلاکی به شکل مناطق قرمزرنگ مخملی بوده که دچار اروزیون شده و مسطح با مختصری فرو رفته می باشد. شیوع آن از لکوپلاکی کمتر است.

اپیدمیولوژی: هردوبیماری معمولاً بین ۲۰تا۷۰سالگی
 رخ داده و در مردان ۲ برابر شایع تر است.

• ریسک فاکتون سیگار شایعترین ریسک فاکتور هر دو بیماری است.

• احتمال بدخيمي

۱- ۳٪ جمعیت جهان مبتلابه لکوپلاکی هستند. از این تعداد ۵ تا ۲۵٪ ضایعات پیش بدخیم بوده و به سمت SCC پیشرفت می کنند.

۲- ریسک بدخیمی اریتروپلاکی، بیشتر از لکوپلاکی
 ست.

• ياتولوژي

۱- در پاتولوژی لکوپلاکی و اریتروپلاکی، هیپرکراتوزبه همراه تغییرات دیسپلاستیک و گاهی کارسینوم In situ دیده می شود.

۲- تغییرات دیسپلاستیک شدیدتر بیشتر در اریتروپلاکی
 دیده شده و در بیش از ۵۰٪ موارد دچار بدخیمی
 میگردند.

۳- با افزایش دیسپلازی و آناپلازی، سلولهای التهابی
 لنفوسیت و ماکروفاژ ظاهر می گردند.



بيماريهاي غدد بزاقي

النوم يلتومورفيك

۲- مشخصات ذکر شده با کدامیک از تومورهای غده بزاقی مطابقت دارد؟ «توموری با حدود مشخص، سرعت رشد آهسته و خوش خیم است که هم تمایز اپی تلیائی و هم مزانشیمی از خود نشان می دهد.»

(پرانترنی شهریور ۹۸ ـ دانشگاه آزاد اسلامی)

الف) آدنوم پلٹومورفیک ب) تومور وارتین ج) اُنکوسیتوم د) بازال سل آدنوما

◙آدنوم يلئومورفيك

● تعریف: آدنوم پلئومورفیک یک تومور خوشخیم بوده که از یک بافت Mixed شامل سلولهای مجرایی (اپی تلیالی) و سلولهای میواپی تلیال تشکیل شده که حاکی از منشاء گرفتن این تومور از اپی تلیال و مزانشیال است (نکته اصلی سئوال).

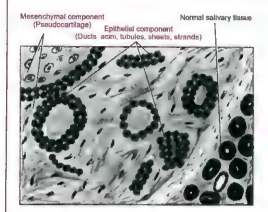
●مناطق شایع: شایعترین محل ایجاد آدنوم پلئومورفیک، غده پاروتید بوده به طوری که ۶۰٪ تومورهای غده پاروتید، آدنوم پلئومورفیک است.

• ياتولوژي

۱-آدنوم پلئومورفیک به صورت توده ای گرد و با حاشیه مشخص تظاهریافته که قطر آن به ندرت بیشتر از ۶cm است. اگر چه این تومور توسط کپسول احاطه شده است ولی در بعضی از نقاط (به خصوص کام)، کپسول به طور کامل تشکیل نیافته است.

 ۳- سطح مقطع برش این تومور به رنگ سفید مایل به خاکستری بوده و حاوی بافت میگزوئید و مناطق کندروئید آبی رنگ (شبیه به غضروف) است.

۳- مهمترین ویژگی بافتشناسی، هتروژنیسیتی کاراکتریستیک این تومور است. در نمای بافتشناسی این تومور میشوند:



آدنوم يلثومورفيك

الف) سلولهای اپی تلیالی و میواپی تلیالی پ) یک ماتریکس از بافت میگزوئید شست که حاوی عناصر کندروئید (غضروفی) است.

۴- دربیشتر موارد دیسپلازی اپیتلیومی یا فعالیت میتوزی وجود ندارد.

● تظاهرات بالینی: آدنوم پلئومورفیک به شکل تودهای بدون درد و با رشد آهسته و متحرک تظاهر می یابد. آدنوم پلئومورفیک اگر کاملاً خارج نشود می تواند عودکننده باشد. میزان عود بعد از برداشتن ساده تقریباً ۲۵٪ و در جراحیهای وسیعتر میزان عود ۴٪ است.

۳- خانم ۶۰ ساله به علت تورم بدون درد زاویه فکی مراجعه کرده است و سابقه بیماری مشابه و عمل جراحی را در ۳ سال قبل ذکر میکند. در بررسی میکروسکوپی سلولهای اپیتلیال کوچک تشکیل دهنده غدد و صفحات سلولی در زمینه میگزوئید دیده می شود. محتمل ترین تشخیص کدام است؟

(*پرانترنی شهریور ۹۴ .. قطب ۲ کشوری [دانشگاه تبریز])* الف) تومور وارتین

ب) سيألادنيت مزمن

ج) كارسينوم أدنوئيد كيستيك

د) آدنوم پلئومورفیک

به پاسخ سئوال ۲ مراجعه شود.

(الف ب ج د

۴- خانم ۴۱ سالهای با ضایعات برجسته و بدون درد در ناحیه بناگوش مراجعه کرده است. در بررسی میکروسکوپی ضایعه مذکور، سلولهای اپی تلیالی به شکل مکعبی تا دوکی به همراه بافت همبندی میگزوئید و جزایر غضروفی دیده میشود. تشخیص احتمالی کدام است؟

(پرانترنی اسفند ۱۴ ـ قطب ۱ کشوری [دانشگاه گیلان و مازندران]) الف) تومور وارتین ب) آدنوم پلتومورفیک ج) سیالادنیت د) کارسینوم موکواپیدرموئید

به پاسخ سئوال ۲ مراجعه شود.

الف (ب ع د)

۵- دربررسی میکروسکوپی توده کام دریک خانم ۴۰ ساله، توموری باکپسول ناکامل مشاهده می شود که در آن سلول ها به شکل صفحات و نوارهای سلولی بدون دیسپلازی و میتوز در زمینه کندروئید و میگزوئید قرار گرفته اند. با توجه به محتمل ترین تشخیص کدام گزینه صحیح است؟

(پرانترنی اسفند ۹۷ _قطب ۹ کشوری [دانشگاه مشهد])

الف) شايعترين تومور بدخيم غده بزاقي است.

ب) از پوشش ادونتوژنیک منشاء میگیرد.

ج) در آن مخلوطی از سلولهای اپی تلیالی و میواپی تلیال دیده می شود.

د) معمولاً به صورت تودهای با رشد سریع و دردناک تظاهر میکند.

به پاسخ سئوال ۲ مراجعه شود.

الفابي

السينوم موكواپيدرمونيد

هایع ترین تومور بدخیم اؤلیه غدد بزاقی کدامیک
 از موارد زیر است؟

(برانترنی شهربور ۱۵ ـ قطب ۹ کشوری [دانشگاه مشهد]) الف) Mucoepidermoid carcinoma ب) Malignant mixed tumor

ج) Adenoid cystic carcinoma

د) Acinic cell carcinoma

تومورهای بدخیم غدد بزاقی: تومورهای بدخیم

غدد بزاقی به ترتیب شیوع عبارتند از:

۱- کارسینوم موکواپیدرموئید (۱۵٪)

۲- کارسینوم سلول آسینی (۶٪)

۳- آدنوکارسینوم NOS (۶٪)

۴- کارسینوم کیستیک آدنوئید (۴٪)

۵- تومور مختلط بدخیم (۳٪)

● تومورهای خوش خیم غدد بزاقی: تومورهای خوش خیم غدد بزاقی به ترتیب شیوع عبارتند از:

۱- آدنوم پلئومورفیک (۵۰٪)

۲- تومور وارتین (۵٪)

٣- أنكوسيتوم (٢٪)

۴- سیست آدنوم (۲٪)

۵- آدنوم سلول بازال (۲٪)

🗉 كارسينوم موكواپيدرموئيد

●تعریف: کارسینوم موکواپیدرموثید شایعترین تومور بدخیم اولیه غدد بزاقی است. این کارسینوم مخلوطی از سلولهای سنده موکوس و سلولهای ترشح کننده موکوس و سلولهای Intermediate است.

محل: اغلب در غدد پاراوتید رخ می دهد ولی با درصد
 بالایی در سایر غدد به خصوص غدد بزاقی فرعی دیده
 می شود.

• پاتولوژی

۱- قطر کارسینوم ممکن است ۸ سانتی متر باشد.

۲- فاقد کپسول بوده و ماهیت انفیلتراتیو دارند.

۳- سطح مقطع برش آنها خاکستری رنگ پریده تا
 سفیداست.

۴- اغلب **کیست های کوچک** و **موسینی** در آنها دیده می شود.

۷- شایعترین تومور اولیه بدخیم غده بزاقی کدام
 میباشد؟

الف) آسینیک سل کارسینوم ب) آدنوئید سیستیک کارسینوم ج) آدنوم پلئومورفیک

د) كارسينوم موكواپيدرموئيد

به پاسخ سئوال ۶ مراجعه شود.

الف ب ح

Follow up

- ۱ لکوپلاکی به شک<mark>ل پلاک یا پچ سفیدرنگی</mark> تظاهر مییابد که قابل کندن نیست.
- ۲ لکوپلاکی و اریتروپلاکی ضایعات پیش بدخیم بوده و ممکن است به SCC پیشرفت کنند. مهمترین ریسک فاکتبور لکوپلاکی و اریتروپلاکی، سیگار است.
- ۳ شایعترین تومور خوش خیم غدد براقی، آدنوم پلئومورفیک است که ویژگیهای مهم آن عبارتند از:
 - شایعترین محل ایجاد آن غده پاروتید است.
- توده ای بدون درد با رشد آهسته و متحرک است.
- از سـلولهای اپیتلیالی و میواپیتلیال تشـکیل
 یافته است.
- سلول ها دریک بافت میگزوئید شست که حاوی عناصر کندروئید است، قرار دارند.
- ۴ شایعترین تومور بدخیم اولیه غدد بزاقی، کارسینوم موکواپیدرموئید است. این کارسینوم از سلولهای سنگفرشی، سلولهای ترشحکننده موکوس و سلولهای Intermediate تشکیل گردیده است.

بیماریهای مری

اشالازي

۸- تمام موارد زیر در آشالازی مشاهده میشوند، بجز:
 (برانترنی شهربور ۹۳ مقطب ۷ کشوری [دانشگاه اصفهان])

الف) عدم وجود حرکات دودی در پائین مری

- ب) تنگی مجرای مری به علت چین مخاطی
- ج) عدم باز شدن دریچه پائین مری به اندازه کافی
- ع) عدم بار سدن دریچه پایین مری به انداره نافی د) انقباض بیش از حد دریچه مری در حالت استراحت

■ آشالازی

- تعریف: آشالازی با تریاد زیر مشخص می شود:
- ۱- شُل شدن ناکامل اسفنکتر تحتانی مری (LES)
 - ۲- افزایش تون LES
 - ٣- عدم وجود حركات پريستالتيسم مرى
 - ە ئاتورىز
- ۱- آشالازی اولیه (ایدیوپاتیک) به علت نقص نورونهای مهارکننده دیستال مری ایجاد میشود.
- ۲- آشالازی ثانویه در بیماری شاگاس (عفونت با تریپانوزوم کروزی) دیده میشود.



واریس مری

۹- بیماری که سالها دچار سیروز کبدی است، با استفراغ خونی شدید و افت فشارخون به اورژانس مراجعه نموده است و بعد از یک ساعت فوت کرده است. در اتوپسی انجام شده، ضایعاتی در مری مشاهده شد؛ وجود کدامیک از موارد زیرانتظار میرود؟

(برانترنی شهربور ۹۸ ـ قطب ۴ کشوری [دانشگاه اهواز]) الف) متاپلازی غددی در انتهای مری

- ب) اتساع شدید وریدهای زیرمخاطی در انتهای مری
 - ج) تنگی ابتدای مری و ایجاد زخم
 - د) تجمع شدید نوتروفیل و نکروز

🗉 واریسهای مری

- ●فیزیوپاتولوژی: خون وریدی بازگشتی از دستگاه گوارش قبل از رسیدن به ورید اجوف تحتانی، از طریق ورید پورت به کبد میرود. هیپرتانسیون پورت موجب واریس مری میشود.
- پاتوژنز: هیپرتانسیون پورت موجب ایجاد عروق کلترال و بزرگ شدن شبکه های وریدی زیبر مخاطی و زیرایی تلیومی در دیستال مری می شود، این عروق بزرگ شده، واریس نامیده می شود.
- ●اتیواوژی: واریس مری در ۵۰٪ از مبتلایان به سیروز بوجود آمده و اکثراً با بیماری کبدی ناشی از الکل در ارتباط است. شیستوزومیاز کبدی دوّمین علت شایع واریس مری میباشد.

 مورفولوژی: واریس مری به شکل وریدهای متسع و پیچ در پیچ در زیرمخاط قسمت دیستال مری و پروگزیمال معده قرار دارد (نکته اصلی سئوال).

●علائم بالینی: واریسها اکثراً بیعلامت بوده ولی پارگی آنها می تواند موجب هماتمزشدید و مرگ شود؛ لذا پارگی واریس مری یک اورژانس پزشکی است. ۵۰٪ بیماران در اولین اپیزود خونریزی از واریس مری میمیرند.



۱۰- خانمی ۶۰ ساله با استفراغ خونی به اورژانس مراجعه میکند. در معاینه، آسیت، بزرگی طحال، کبد کوچک ندولر دارد. استفراغ بیمار حاوی خون روشن بوده، HBsAg مثبت و کاهش آلبومین سرم از یافتههای پاراکلینیک است. محتمل ترین علت خونریزی گوارشی در این بیمار کدام است؟

(برانترنی شهربور ۹۴ دانشگاه آزاد اسلامی)

الف) اولسر پپتیک پرفوره ب) واریس مری

ج) پارگی مالوری ویس د) ازوفاژیت ناشی از ریفلاکس

به پاسخ سئوال ۹ مراجعه شود.



(٥) وفاريت عفوتلي

۱۱- در بررسی بیوپسی مری بیماری با دیسفاژی، انکلوزیونهای داخل هستهای و داخل سیتوپلاسمی عمدتاً در آندوتلیال عروق دیده می شوند؛ تشخیص کدام است؟

(براتترنی اسفند ۹۷ ـ قطب ۵ کشوری [دانشگاه شیراز])

Reflux esophagitis (بالف) Herpes esophagitis (خ)

CMV esophagitis (۵ Candida esophagitis ج)

■ازوفاژیتهای عفونی: در ازوفاژیت ناشی از هسته هرپس سیمپلکس، انکلوزیونهایی در داخل هسته مشاهده می گردند که حاوی سلولهای اسکواموس چند هستهای هستند؛ در حالی که در ازوفاژیت ناشی از CMV، انکلوزیونها هم در هسته و هم در سیتوپلاسم دیده می شود.



الماريت رفلاكسي

۱۲- در بررسی میکروسکوپی بیوپسی مری بیماری، هیرپلازی لایه بازال، طویل شدن پاپیهای لامینا پروپریا همراه با ارتشاح ائوزینوفیل و نوتروفیل در اپی تلیوم مشاهده میگردد. کدام تشخیص زیر بیشتر مطرح میباشد؟ (پراترنی میاندوره دی ۹۹)

الف) ازوفاژیت کاندیدایی ب) مری بارت ج) ازوفاژیت رفلاکسی د) واریس مری

■ بیماری رفلاکس معده به مری (GERD)

اله اله مرى (GERD) و الهدميده به مرى (GERD) شايعترين ازوفاژيت و شايعترين بيمارى سرپايي در ايالات متحده آمريكاست.

 • نمای آندوسکوپی: در آندوسکوپی این بیماران پرخونی (Hyperemia) در مری دیده میشود.

● پاتولوژی: در بررسی میکروسکوپی موارد شدید ابتدا اثوزینوفیلها به مخاط اسکواموس وارد شده و سپس نوتروفیلها به آنجا ارتشاح پیدا میکنند. هیپرپلازی لایه قاعدهای (Basal Zone) بیش از ۲۰٪ و طویل شدن پاپیهای لامینا پروپریا از دیگر یافتههای پاتولوژیک GERD هستند.

الف ب ع د

۱۳- در مورفولوژی دیده شده از بیوپسی مری یک بیمار با علائم سوزش سردل، نماهای زیر دیده می شود: هیپرمی و احتقان در راس پاپیها، هیپرپلازی لایه بازال، طویل شدن پاپیهای لامینا پروپریا و ائوزینوفیلهای درون اپیتلیومی پراکنده، محتمل ترین نوع ازوفاژیت کدام است؟

(پرانترنی اسفند ۹۶ _قطب ۷ کشوری [دانشگاه اصفهان])
Eosinophilic (ب Viral (الف) Pill-induced د) Reflux (ج

به پاسخ سئوال ۱۲ مراجعه شود،

العاب ع د

۱۴- در ازوفاژیت رفلاکسی کدامیک از نماهای پاتولوژی بیشتر دیده می شود؟ (پرانترنی د شهریور ۹۲)

الف) وجود پلاسماسل در اپیتلیوم

ب) متاپلازی معده ای

ج) وجود ائوزينوفيل در اپيتليوم

د) متاپلازی رودهای

به پاسخ سئوال ۱۲ مراجعه شود.

(الف) ب ج د

۱۵-کدامیک از ویژگیهای مورفولوژیک ازوفاژیت ناشی از رفلاکس (Reflux esophagitis) نیست؟

(پرانترنی شهرپور ۱۴ _ قطب ۹ کشوری [دانشگاه مشهد]) الف) احتقان و پرخونی در نمای ماکروسکوپی ب) اگزوسیتوز سلولهای آماسی ائوزینوفیل در مخاط سنگفرشی

ج) آتروفی شدید اپیتلیوم مخاطی مری

د) طویل شدن پاپیهای لامینا پروپریا

به پاسخ سئوال ۱۲ مراجعه شود.

ارت ارت ارت

۱۶- مری بارت عارضه کدامیک از بیماری های زیر میاشد؟

الف) آشالازی مری ب) گاستریت هلیکوباکتر ج) واریس مری د) رفلاکس مزمن

■ مریبارت

● تعریف: مری بارت یک عارضه رفلاکس مؤمن بوده که با متاپلازی رودهای مخاط اسکواموس مری مشخص میگردد.

اپیدمیولوژی: بروز مریبارت در حال بالارفتن است. مردان سفیدپوست بین ۴۰ تا ۶۰ سال اغلب مبتلایان به مری بارت راتشکیل می دهند. اگرچه اکثر موارد آدنوکارسینوم مری با مری بارت مرتبط هستند ولی اکثر مبتلایان به مری بارت به سمت کارسینوم مری پیشرفت نمی کنند.

• تشخیص: مری بارت به کمک آندوسکوپی و بیوپسی
 تشخیص داده می شود.

● آندوسکوپی: نمای مریبارت در آندوسکوپی به شکل لکههای قرمزرنگ با نمای مخملی است.

● یافته های پاتولوژی: در مری بارت، اپی تلیوم اسکواموس طبیعی مری به اپی تلیوم استوانه ای (به طور مشخص سلول گابلت) تبدیل می گردد. سلول های گابلت که در رنگ آمیزی H&E به رنگ آبی کمرنگ مشاهده می گردند و نمایی شبیه به جام شراب دارند، نشان دهنده متاپلازی روده ای در مری بارت هستند.

ا یادآوری: مریبارت که ممکن است در مبتلایان به رفلاکس معده به مری (GERD) ایجاد شود، ریسک آدنوکارسینوم مری را افزایش می دهد.

الفابع

۱۷- مهم تریـن عارضه بیمـاری ازوفاژیت رفلاکسی (GERD) کدامیک از موارد زیر است؟

(پرانترنی شهرپور ۹۶ _قطب ۹ کشوری [دانشگاه مشهد])

Hematemesis (ب Ulceration (الف)

Stricture development (۵ Barrett esophagus ج

به پاسخ سئوال ۱۶ مراجعه شود.

الفابع

۱۸- آقای ۴۰ ساله با شرححال طولانی سوزش سردل مراجعه کرده است. در بررسی میکروسکوپی نمونهبرداری (از طریق آندوسکوپی) از محل اتصال مری به معده، پوشش مخاطی استوانهای جایگزین پوشش مخاطی سنگفرشی شده است. احتمال بروز کدام نئوپلاسم در این بیمار بسیار بالاتر از افراد طبیعی است؟ (برانترنی شهریور ۹۷ مقطب ۵ کشوری ادانشگاه شیراز)

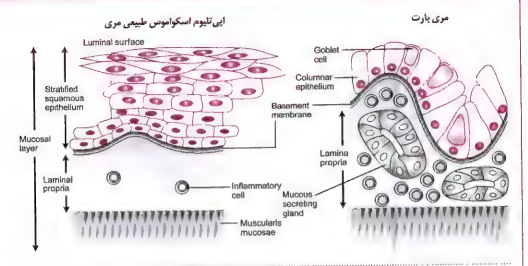
الف) SCC ب) آدنوکارسینوم ج) لیومیوسارکوم د، لنفوم بدخیم

۱- در مری بارت، اپی تلیوم اسکواموس مری به اپی تلیوم استوانهای (به ویژه سلولهای گابلت) تبدیل می گردد.

۲- مریبارت، ریسک آدنوکارسینوم مری را افزایش میدهد.

(الفاح) ق





در مری بارت. اپی تلیوم اسکواموس طبیعی مری به اپی تلیوم استوانه ای (به ویژه سلول گابلت) تبدیل میگردد. (مربوط به سئوال ۱۶)

> ۱۹- در مردی به علت سوزش سر دل طولانی مدت آندوسکوپی صورت میگیرد که در آن مخاط قسمت انتهایی مری به رنگ صورتی درآمده است. در بررسی میکروسکویی وجود کدامیک از انواع سلولی در سطح اپی تلیوم مری اهمیت بالینی دارد و نیازمند پیگیری (دستیاری _اردیبهشت۹۲) دقیق میباشد؟

الف) سنگفرشي چند لايه شاخي شونده

ب) استوانهای همراه با سلولهای گابلت

ج) پاریتال همراه با سلولهای سنگفرشی

د) ائوزينوفيل لابه لاي سلولهاي استوانهاي

به پاسخ سئوال ۱۶ مراجعه شود.



تومورهای مری

(٥) گوکارسینوم مری

۲۰-کدامیک از موارد زیربه عنوان مهمترین عامل پیش زمینه ای در ایجاد آدنوکارسینوم مری مطرح است؟ (پرانترنی - شهرپور ۷۷)

الف) مصرف دخانیات ب) كمبود پيريدوكسين غذا د) آلودگی های قارچی غذا ج} مری بارت

■آدنوکارسینوم مری

- پیدمیولوژی: در مردان ۲ برابر شایعتر است. شیوع آدنوکارسینوم مری در طی ۵۰ سال گذشته افزایش یافته، به طوری که هم اکنون ۵۰٪ از سرطان های مری را شامل مے گردد ۔
- ●ریسک فاکتورها: آدنوکارسینوم مری معمولاً در زمینه مری بارت و GERD طولانی مدت ایجاد می شود. سایر ریسک فاکتورها عبارتند از:
 - ۱- مصرف دخانیات
 - ۲- چاقی
 - ٣- سابقه قبلي راديوتراپي
- محل ایجاد: اکثر آدنوکارسینومهای مری در 👚 دیستال مری رخ میدهند و میتوانند به کاردیای معده تهاجم كنند.

• ياتولوژي

۱- در نمای ماکروسکوپی تومور به صورت Patchهای مسطح یا برجسته و یا به شکل توده های اگزوفیتیک است. این توده ها انفیلتره و یا زخمی شده و به صورت عمقي تهاجم ميكنند.

 ۲- در نمای میکروسکوپی، در مجاورت توده، مریبارت وجود داشته و آدنوکارسینوم به شکل ضایعات غددی هستند که موسین ترشح میکنند.

الفابات

SCO O

۲۱- آقای ۶۵ ساله با کاشکسی و کاهش وزن و اشکال در بلع غذاهای جامد و مایع مراجعه نموده است. در بررسی میکروسکوپی نمونه به دست آمده از ضایعه مری، تودههای سلولهای آتیپیک، با خارهای سلولی و مرواریدهای کراتینی در زیر مخاط دیده می شود. تشخیص این ضایعه چیست؟

(پرانترنی شهریور ۹۴ _قطب ۶ کشوری [دانشگاه زنجان])

الف) ازوفاژیت رفلاکس

ب) آدنوکارسینوم

ج) کارسینوم سلول سنگفرشی (SCC)

د) ازوفاژیت هرپسی

■اسکواموس سل کارسینوم مری (SCC)

● اپیدمیولوژی: بیشتردرافرادبالای ۴۵ سال مشاهده شده ودرمردان۴ برابرشایعتراست. درمناطق روستایی وعقب افتاده شایعتر می باشد. این سرطان در ایران نیز شایع است.

● ریسک فاکتورها: مصرف الکل و سیگار، فقر، آسیب مری با مواد سوزاننده، آشالازی، سندرم پلامر – وینسون، نوشیدنیهای داغ و رادیاسیون قبلی به مدیاستن از ریسک فاکتورهای آن هستند. عفونت با HPV نیز در مناطق High risk و نه در نواحی Low risk از ریسک فاکتورهای SCC مری است.

• محل ایجاد: ۵۰٪ از SCCهای مری در $\frac{1}{\pi}$ میانی مری رخ میدهند.

● نمای پاتولوژی: از نظر پاتولوژیک، SCC را می توان از طریق گراتینیزه شدن تشخیص داد. اصولاً در تمام SCCها چه در مری، چه در ریه و حتی در پوست، ویژگیهای پاتولوژیک به صورت زیر هستند:

۱- آشیانه هایی از کراتین (Nest of keratin)

۲- يُلهاي بين سلولي (Intercellular bridges)

۳- تشکیل مُروارید (Pearl formation)

(الف) ب

۲۲- مرد ۵۵ سالهای با توموری مهاجم در لوله گوارش مراجعه نموده که در بررسی آسیب شناسی از تومور، تودههای سلولهای درشت سنگفرشی با آتیپی سلولی متوسط با ایجاد ماده کراتینی، مشاهده می شود؛ شایع ترین محل بروز این تومور، کدامیک از قسمتهای لوله گوارش است؟ (پراتترنی میاندرره-آذر ۹۸)

الف) مرى ب) معده ج) روده كوچك د) كولون

به پاسخ سئوال ۲۱ مراجعه شود.

الفاب القاف

۲۳ مرد ۷۰ سالهای با دیسفاژی مراجعه کرده است. در آندوسکوپی، تودهای زخمی در مری دیده می شود. در نمای میکروسکوپی توده، دستجات سلولهای سنگفرشی با پلئومورفیسم واضح، هستههای پررنگ و میتوز فراوان دیده شده است. کدامیک از عوامل زیر در ایجاد این تومور نقش کمتری دارد؟

(پراتترنی اصفند ۹۴ ـ قطب ۴ کشوری [دانشگاه اهواز]) الف) نوشیدن الکل ب) مصرف سیگار ج) آشالازی د) مری بارت

به پاسخ سئوال ۲۱ مراجعه شود.

الفابع

Follow up

 واریس مری در ۵۰٪ از مبتلایان به سیروز رخ میدهد. هیپرتانسیون پورت موجب واریس مری میشود.

۲ در ازوفاژیت ناشی از هرپس سیمپلکس، انکلوزیون فقط در هسته دیده می شود ولی در ازوفاژیت ناشی از CMV، انکلوزیون هم در هسته و هم در سیتوپلاسم دیده می شود.

۳ یافته های مهم پاتولوژیک ناشی از ازوفاژیت رفلاکسی به قرار زیرهستند:

انفیلتراسیون ائوزینوفیل به مخاط

• هيپرپلازي لايه بازال

• طویل شدن پاپیهای لامینا پروپریا

- ۴ مهمترین عارضه رفلاکس مزمن، **مری بارت** است.
- ۵ در مری بارت، اپی تلیوم اسکواموس طبیعی مری به ا**پی تلیوم استوانهای** (به طور مشخص سلول گابلت) تبدیل می گردد.
- ۶ مری بارت، ریسک **آدنوکارسینوم مری** را افزایش میدهد.
- آدنوکارسینوم مری در نمای میکروسکوپی به شکل ضایعات غددی بوده که موسین ترشح میکنند.
- ۸ ویژگیهای پاتولوژی SCC از جمله SCC مری به قرار زیر هستند:
 - آشیانه هایی از کراتین (Nest of keratin)
 - يُلهاي بين سلولي (Intercellular bridges)
 - تشكيل مرواريد (Pearl formation)
- ۹ آدنوکارسینوم مری بیشتر در په دیستال مری ایجاد شده در حالی که SCC بیشتر در په میانی مری رخ می دهد.

دست نخورده است، اگرچه ممکن است نوتروفیلهای پراکنده ای وجود داشته باشند.

۲- وجود نوتروفیل در بالای غشاء پایه و به ویژه در تماس با سلولهای اپی تلیومی در تمام قسمتهای دستگاه گوارش غیرطبیعی بوده و حاکی از التهاب فعال است.



احم حاد معده

۲۵- در تمام موارد زیر زخم حاد معده (Acute peptic ulceration) دیده می شود، بجز:

(پرانترنی شهریور ۱۴ _قطب ۷ کشوری [دانشگاه اصفهان]) الف) ترومای شدید ب) سوختگی شدید ج) ترومای CNS د) عفونت H.Pylori

■ بیماریهای موکوسی ناشی از استرس

- ●اتیولوژی: معده در اثر استرسهای شدیدی مانند ترومای شدید، سوختگیهای وسیع، بیماری داخل جمجمهای، جراحیهای بزرگ و بیماریهای طبی شدید ممکن است آسیب ببیند.
- اپیدمیولوژی: بیشتر از ۷۵٪ از بیماران بسیار بدحال در ۳ روز اوّل بیماری، در آندوسکوپی ضایعاتی در معده دارند.

• انواع

۱- زخمهای استرسی: در بیماران به شدت بدحال که دچار شوک، سپسیس یا ترومای شدید هستند، دیده می شود.

۲- زخمهای کرلینگ: در پروگزیمال دئودنوم رخ داده و به علت تروما یا سوختگی شدید ایجاد میگردند.

۳- زخمهای کوشینگ: در معده، دئودنوم و مری ایجاد شده و در بیماران با اختلالات داخل جمجمهای رخ میدهد. ریسک پرفوراسیون در این زخمها، بسیار بالاست.

ر یادآوری: هلیکوباکترپیلوری شایعترین علت گاستریت مرمن است و نه حاد.

الف ب ع

بیماریهای معده

ا کستریت حاد

۲۴- در بررسی میکروسکوپی نمونه بیوپسی معده، کدام گزینه زیر بیانگرگاستریت حاد فعال است؟

(برانترنی شهریور ۹۷ مشوال مشترک تمام قطبها)

الف) ادم و احتقان عروقی در لامینا پروپریا

ب) ارتشاح نوتروفیلی پراکنده در آستر مخاط

ج) انفيلتراسيون لنفوپلاسماسلها در لايه مخاطي

د) نوتروفیل ها در تماس مستقیم با سلولهای اپیتلیومی

≣گاستریت حاد

●تعریف: به آسیب مخاط معده، گاستریت گفته میشود: اگر در ضایعه، نوتروفیل وجود داشته باشد به آن گاستریت حاد اطلاق میگردد.

• ياتولوژي

۱- درگاستریت حاد خفیف، فقط ادم متوسط و احتقان عروقی مختصری مشاهده می گردد. ایی تلیوم سطحی



ا کاستریت ناشی از هلیکوباکترپیلوری

۲۶ در بیوپسی معده بیماری ارتشاح لنفوسیت و
 پلاسماسل در مخاط معده به همراه تجمعات لنفاوی دیده
 شده است؛ شایح ترین علت این ضایعه کدام است؟

(پرانترنی شهریور ۹۵ ـ قطب ۵ کشوری [دانشگاه شیراز])

الف) H.Pylori ب) بيمارى اتوايميون ج) NSAID د) سوءمصرف الكل

■گاستریت ناشی از هلیکوباکتر پیلوری

● اهمیت: شایع ترین علت گاستریت مزمن، عفونت با باسیل خمیده یا مارپیچی شکل هلیکوباکترپیلوری است. H.Pylori در تمام بیماران مبتلا به زخم دئودنوم و اکثر بیماران با زخم معده یا گاستریت مزمن وجود دارد.

 محل درگیری: در اغلب موارد گاستریت مزمن، آنتر معده را درگیر میکند؛ به همین دلیل بهترین محل برای بیوپسی جهت بررسی H.Pylori، آنتر معده است (۱۰۰٪ امتحانی).

• ریسک فاکتورها

١- فقر

۲- افزایش تعداد افراد خانواده

٣- پائين بودن تحصيلات

۴- سطح پائین بهداشت

● زمان ابتلابه عفونت: عفونت با H.Pylori در دوران کودکی کسب می گردد و ممکن است تا پایان عمر باقی بماند. با بهبود بهداشت، شیوع عفونت با H.Pylori کاهش یافته است.

پاتوژنز: ۴ ویژگی هلیکوباکترپیلوری که دربیماری زایی
 آن نقش دارند، عبارتند از:

۱- داشتن تاژک

۲- داشتن اورهآز

۳- ادهزینها (افزایش چسبندگی باکتری به سلولهای فووئولار سطحی)

۴- توکسینها به ویژه CagA

• باتولوژی

 H.Pylori -1 در موکوس سلولهای اپی تلیال وجود داشته و به ویژه به سلولهای فووئولار که در آنتر معده قرار دارند، تمایل دارد.

 ۲- متاپلازی رودهای که با وجود سلولهای گابلت و استوانهای مشخص می شود.

۳- تعداد متغیری نوتروفیل در لامینا پروپریا، اپی تلیوم و حفره های معده دیده می شوند.

۹- در لامینا پروپریا، همچنین لنفوسیت، ماکروفاژ
 پلاسماسل وجود دارد.

۵- وجود فولیکولهای لنفوئید با مرکز ژرمینال در لامینا پرویریا سطحی

اید آوری: وجود فولیکول های لنفوئید با مرکز ژرمینال به همراه پلاسماسل های ساب اپی تلیال در لامینا پروپریای سطحی کاراکتریستیک عفونت با H.Pylori است.

■ عوارض: عوارض ناشی از عفونت با H.Pylori
 عبارتند از:

۱- زخم پپتیک

۲- آدنوکارسینوم معده

٣- لنفوم MALT

(3) E (4)

۲۷- برای یافتن هلیکوباکترپیلوری بهترین محل نمونهبرداری در آندوسکوپی کدام ناحیه است؟

(پرانترنی اسفند ۹۵_قطب ۷ کشوری [دانشگاه اصفهان])

الف) کاردیا بادی

ج) آنتروم د) پیلور

بهترین محل برای بررسی گاستریت ناشی از H.Pylori، بیوپسی از **آنتروم معده** است.

(الف)ب ع

۲۸ - در بررسی خانم ۴۰ ساله با درد مزمن و تهوع گاه به
 گاه، کدام یافته آزمایشگاهی یا هیستولوژیک زیر به نفع
 تشخیص گاستریت مزمن ناشی از هلیکوباکترپیلوری
 است؟

(پرانترنی شهریور ۹۳ .. قطب اکشوری [دانشگاه گیلان و مازندران]) الف) از بین رفتن سلولهای یاریتال

ب) افزایش گاسترین سرم

ج) خونریزی و نکروز سطحی مخاط

د) فولیکولهای لنفاوی با مراکز زایگر

به پاسخ سئوال ۲۶ مراجعه شود.

الفابع

مؤسسه فرهنكي انتشاراتي دكتر احمدى

۲۹- هلیکوباکتریپلوری در ایجاد کدام بدخیمی زیر نقش دارد؟ (برائترنی _اسفند ۸۸)

الف) آدنوكارسينوم كيسه صفرا

ب) آدنوکارسینوم روده بزرگ

ج) لنفوم MALT معده

د) اسکواموس سل کارسینوم مری

به پاسخ سئوال ۲۶ مراجعه شود.

الف ب ح د

۳۰- در رنگآمیزی برشهای تهیه شده از نمونه بیویسی معده، باسیلهای مارییچ (Sمانند) در سطح مخاط دیده شدهاند. در مورد این باکتری تمام حملات (پرانترنی _شهرپور ۸۲) زير صحيحاند، بجز:

الف) در اکثر مبتلایان باعث زخم پیتیک می شود.

ب) این باکتری یک نوع اوره آز ترشح می کند.

ج) شايع ترين علت گاستريت مزمن محسوب مي شود.

د) عفونت با آن تقریباً در تمام بیماران مبتلا به زخم دئودنوم ديده مي شود.

۱- تنها ۵ تا ۱۰٪ افراد دچار عفونت با هلیکوباکتر پیلوری، دچار **زخم** می شوند.

H.Pylori -۲ ، اوره آز ترشح مے کند.

۳- شایعترین علت گاستریت مزمن، عفونت با H.Pylori

۴- در تمام مبتلایان به زخم دئودنوم و اکثر بیماران مبتلا به زخم معده یا گاستریت مزمن، H.Pylori وجود دارد.

(الف (ب) ج (د)

ا مستریت اتوایمیون

٣١- خانمي ٤٧ ساله به علت سوزش سردل تحت آندوسکوپی قرار گرفته است. در بررسی میکروسکوپی نمونههای برداشته شده، ناحیه آنتر معده نمای طبیعی داشته و در ناحیه بادی ارتشاح متوسط لنفويلاسماسلي درعمق لامينا يرويريا وغدد مشهود است؛ محتمل ترين تشخيص كدام است؟

(برانترنی ـ اسفند ۹۹)

الف) گاستریت H.Pylori ب) گاستریت اتوایمیون ج) گاستریت حاد د) گاستریت لنفوسیتیک

🗉 گاستریت اتوایمیون

- •اییدمیولوژی: کمتراز۱۰٪ از مواردگاستریت مزمن را تشکیل میدهد. در زنان شایعتر بوده و میانه سنی در زمان تشخیص، ۶۰ سال است.
- ويرثكي مهم: در كاستريت اتوايميون معمولاً آنترمعده درگیر نیست.
- پاتوژنز: گاستریت اتوایمیون با فقدان سلولهای پاریتال که اسید و فاکتور داخلی تولید میکنند، مشخص می گردد. کمبود اسید، ترشح گاسترین را تحریک نموده که موجب هیپرگاسترینمی و هیپریلازی سلولهای G تولیدکننده گاسترین در آنتروم می گردد. کمپود فاکتور داخلي با اختلال در جذب ويتامين B12 در ايلئوم موجب آنمي مگالوبلاستيک (آنمي پرنيشيوز) ميشود.

• مشخصات اصلی

۱- آنتی بادی برعلیه سلولهای پاریتال و فاکتور داخلی ۲- کاهش سطح سرمی پیسینوژن آبه علت فقدان سلول های اصلی (Chief cell)

۳- هیپرپلازی سلول های آندوکرین در ناحیه آنتروم

۴- کمبود ویتامین B12 و آنمی مگالوبلاستیک

۵- اختلال در ترشح اسید معده (آکلریدری)

• باتولوژی

۱- گاستریت اتوایمیون با آسیب منتشر به مخاط آکسینتیک (تولیدکننده اسید) درون **تنه و فوندوس معده** مشخص میگردد. آسیب به آنتروم و کاردیا وجود نداشته يا خفيف است (مثل Case مورد نظر سئوال)

٢- انفيلتراسيون التهابي حاوى لنفوسيتها، ماكروفاژها و پلاسما سلها است (مثل Case مورد نظر سئوال).

٣- برخلاف گاستریت ناشی از هلیکوباکتر پیلوری، واكنش التهابي در گاستريت اتوايميون، عمقي بوده و بر روی غدد معده تمرکز دارد.

۴- ممکن است متایلازی رودهای وجود داشته باشد.

به جدول افتراق گاستریت ناشی از H.Pylori از گاستریت اتوایمیون در بالای صفحه بعد مراجعه شود.



33 33 33 33 33 33 33 33 33 33 33 33 33		
	H.Pylori	اتوايميون
≣ محل	آنثروم	تنه
🗈 انفيلتراسيون التهابي	نوتروفيلها، پلاسماسلهاي زيراپيتليوم	لْنَفُوسِيتَ ، ماكروفارْ
🗈 تولید اسید	افزایش تا مقدار کمی کاهش	کاهش
■ گاسترين	طبيعي تاكاهش	افزایش
🗉 ضايعات همراه	پولیپهای هیپرپلاستیک/التهابی	ھيپرپلازى ئوروآندوكرين
🗉 سرولوژی	آنتیبادی علیه H.Pylori	آنتى بادى عليه سلول هاى پاريتال
🖪 عوارض	زخم پپتيک، لنفوم و آدنوكارسينوم	آتروفي، آنمي پرنيشيوز، آدنوكارسينوم، تومور كارسينوثيد
⊞ همرامیها	وضعیت اقتصادی - اجتماعی ضعیف، فقر، مناطق روستایی	بیماری های اتوایمیون، تیروئیدیت، دیابت و بیماری گریوز

۳۲-کدام گزینه از مشخصات گاستریت اتوایمیون است؟ (پرانترنی میاندوره -آبان ۹۶)

الف) هيپوگاسترينمي

ب) افزایش سطح سرمی پپسینوژن I

ج) هیپرپلازی سلولهای آندوکرین

د) افزایش تولید اسید معده

به پاسخ سئوال ۳۱ مراجعه شود.



تومورهای معده

معده 🔘 معده

۳۳ مرد ۵۵ سالهای با سابقه گاستریت مزمن، دچار ضایعه برجستهای در سطح مخاط گردیده است. محتمل ترین تشخیص کدام است؟ (پرانترنی شهرپور ۸۸) الف) آدنوکارسینوم ب) لیومیوم

ج) ليپوم د) پوليپ هيپرپلاستيک

🗉 پولیپهای التهابی و هیپریلاستیک

تعریف پولیپ: تودههایی هستند که از سطح
 مخاطی معده برآمده می شوند.

اپیدمیولوژی: ۷۵٪ پولیپهای معده از نوع التهابی یا
 هیپرپلاستیک بوده وشیوع آنها بیشتردرسنین۵۰تا۶۰سال

ید.

پاتوژنن به صورت شایع بر روی گاستریت مزمن ایجاد نیج می گردند. اگراین پولیپها، باگاستریت ناشی از H.pylori لیک همراه باشند، ممکن است بعد از ریشه کنی H.pylori پسرفت نمایند.

■ نکتهای بسیار مهم: ایجاد دیسپلازی (یک ضایعه Insitu و پیش سرطانی) در پولیپهای التهابی یا هیپرپلاستیک با سایزآنها رابطه مستقیم دارد؛ به طوری که در پولیپهای با قطر بیشتراز ۱/۵ سانتی مترریسک دیسپلازی شدیداً بالا می رود.

(الف ب ج

۳۴- در آندوسکوپی بیماری با سابقه مصرف مهارکننده های پمپ پروتون، چندین پولیپ با حدود مشخص دربادی معده مشهود هستند که در بررسی بافت شناسی، غدد نامنظم و متسع دارند که با سلول های پاریتال و چیف (Parietal & Chief cell) مفروش شده اند. بهترین تشخیص کدام نوع پولیپ است؟

Tubular Adenoma (ب Fundic gland (الف) Metaplastic (د Hyperplastic (ج

■ پولیپهای غدد فوندوس

•اتیولوژی: پولیپهای غدد فوندوس به شکل اسپورادیک و همچنین در افراد مبتلا به پولیپوز آدنوماتوی فامیلیال (FAP) رخ می دهند. این پولیپ ها هیچگاه به سمت بدخيمي پيشرفت نمي كنند.

📲 نکتهای بسیار مهم: شیوع پولیپهای غدد فوندوس متعاقب مصرف داروهاي مهاركننده يمپ يروتون (PPI) شدیداً افزایش می یابد. علت این وضعیت، افزایش ترشح گاسترین (به علت کاهش اسیدیته) و هیپرپلازی ناشی از گاسترین می باشد (نکته اصلی سئوال).

 تظاهرات بالینی: ممکن است بیعلامت باشند و یا با تهوع، استفراغ و درد اپیگاستر تظاهر پیدا کنند.

● محل وقوع: این پولیپ در تنه و فوندوس معده یافت شده، اغلب متعدد بوده و حدود كاملاً مشخصي دارند.

 پاتولوژی: این پولیپها از غدد نامنظمی تشکیل گردیدهاند که به شکل **کیستیک** متسع گردیده و توسط سیلولهای اصلی (Chief) و پاریتال (Parietal) مفروش شدهاند (نکات اصلی در لام یاتولوژی).

🗉 آدنوم معده

♦اپیدمیولوژی: ۱۰٪ از یولیپهای معده، آدنوم هستند، ميزان بروز آدنوم معده با افزايش سن بالا مي رود. در **مردان** ۳ برابر شایعتر بوده و اغلب در بین سنین ۵۰ تا ۶۰ سال دیده می شود.

• باتوژنز: اکثراً بر روی زمینه گاستریت مزمن ایجاد

 وریسک بدخیمی: به سایز آدنوم بستگی دارد؛ در ضایعات با قطر بیشتراز ۲cm ریسک بدخیمی افزایش می یابد، در ۳۰٪ از آدنوم های معده ممکن است کارسینوم وجود داشته باشد.

الف (ب) ج

۳۵- مرد ۳۰ ساله با درد اییگاستر و سابقه مصرف یک ساله اخیر أمیرازول به پزشک مراجعه میکند. در آندوسکوپی پولیپهای متعدد با حدود مشخص در معده دیده میشود. در بررسی میکروسکوپی ساختمانهای کیستیک متسع و غدد نامنظم مفروش شده توسیط سیلولهای Parietal و Chief په همراه معدودي سلول التهابي مشاهده ميشوند. يافتههاي

فوق مطابقت بیشتری با کدامیک از انواع میکروسکویی یولیپهای زیر دارد؟

مؤسسه فرهنكي انتشاراتي دكتر احمدي

الف) Inflammatory Fundic gland (ب

Hamartomatous (ارى Hyperplastic (ع

به پاسخ سئوال ۳۴ مراجعه شود.



(دستباری ـ اردیبهشت ۹۵)

السينوم معده

۳۶- در نمونهبرداری از ضایعه زخمی و انفیلتراتیو معده آقیای ۵۰ سیاله تعداد فراوانی سیلولهای منفرد با هستههای هیپرکروم و نمای Signet ring دیده می شود. در منطقه ای به طور موضعی دیسپلازی خفیف غدد معده مشاهده می شود. کدام تشخیص محتمل تراست؟ (برانترنی _اسفند ۴ ۸)

> الف) آدنوكارسينوم معده ب) تومور كارسينوئيد د) پولیپ آدنوماتوز

■آدنوکارسینوم معده

●اپیدمیولوژی: شایعترین بدخیمی معده است. با وجود كاهش شيوع كلى آدنوكارسينوم معده، كانسرهاي کاردیای معده در حال افزایش است که به علت افزایش مرى بارت است و مى تواند منعكس كننده شيوع در حال رشد GERD مزمن و چاقی باشد.

• پاتوژنن پاتوژنز کارسینوم معده را می توان به صورت زیردستهبندی نمود:

۱- موتاسيون در CDH1 که E-کادهرين (E-cadherin) را کدگذاری میکند. فقدان عملکرد E-cadherin مرحله کلیدی در ایجاد سرطانهای منتشر معده است.

۲- هلیکوباکتر پیلوری: شایعترین عامل اتیولوژیک برای آدنوکارسینوم معده است.

۳- عفونت با EBV: ۱۰٪ از موارد آدنوکارسینوم معده با عفونت ناشى از ويروس اپشتين ـ بار (EBV) همراه مے باشند،

● انواع: آدنوکارسینوم معده به دو گروه زیر تقسیم میشود:

۱- نوع رودهای (Intestinal): این نوع شایعتر بوده و با گاستریت مزمن، متاپلازی رودهای و دیسپلازی ارتباط $c_{\!B}$

دارد. ویژگیهای پاتولوژیک نوع رودهای به قرار زیر هستند:

الف) تومورهای حجیمی تشکیل میدهند.

ب) از ساختارهای غددی که موسین ترشح میکنند، تشکیل یافته اند.

۲- نوع منتشر (Diffuse): الگوی رشد انفیلتراتیو داشته
 و ویژگی های یاتولوژیک آن به قرار زیر است:

الف) از سلول های منفرد با واکوئل های موسینی بزرگی تشکیل شده که هسته سلول را به سمت محیط فرستاده و موجب نمای Signet ring می شود.

ب) موجب واکنش دسموپلاستی شده که دیواره معده را سیفت و محکم میکند که بیه آن نمای Linitis plastica گفته می شود.

ج) نوع منتشـر به شـدت بـا فقدان سـرکوبگر تومور CDH1 مرتبط اسـت. موتاسیون در ژن E-cadherin موجب اختلال در E-cadherin می شود.

• پیشآگهی: عوامل موثر در پیشآگهی کانسر معده عبارتند از:

ا- عمق تهاجم (Depth of invasion)

۲-گسترش به غدد لنفاوی

٣- متاستاز دور دست

الفابع

۳۷-کدامیک از عوامل زیر با عنوان عامل خطر در ایجادکارسینوم معده از نوع منتشر شناخته شده است؟ (برانترنی -اسفند ۸۹)

الف) موتاسیون در ژن E-cadherin ب) گاستریت مزمن با متایلازی رودهای

ج) مصرف نیتریت در مواد غذایی

د) آنمی پرنیشیوز

به پاسخ سئوال ۳۶ مراجعه شود.

القاباع

۳۸- در مطالعه میکروسکوپی ضایعه معده،
 انفیلتراسیون سلولهای منفرد با واکوئل موسینی بزرگ
 و هسته آتیبیک کناری همراه با واکنش دسموپلاستیک
 در اطراف آن مشاهده شد. این سلولها به لایه زیر
 مخاطی تهاجم کردند. جهش کدام ژن در پاتوژنز

بيمارى نقش دارد؟ (دستيارى ـ تير١٤٠٠) الف RB (ب ا C-kit (دستيارى ـ تير٢٠٠٠) ج) K-RAS

به پاسخ سئوال ۳۶ مراجعه شود.

الفاباع

۳۹-کدامیک از موارد زیر از فاکتورهای تعیین پیش آگهیبرای سرطان معده در هنگام تشخیص نیست؟

(پرانترنی اسفند ۹۶ ـ قطب ۹ کشوری [دانشگاه مشهد])

Nodal involvement (ب Depth of invasion (الف)

Distant metastasis (۵ Type of surgery (ج

به یاسخ سئوال ۳۶ مراجعه شود.

الفابع

Follow up

- ۱ به آسیب مخاط معده، گاستریت گفته می شود؛ اگر در ضایعه، نوتروفیل وجود داشته باشد به آن گاستریت حاد اطلاق می شود. اگر نوتروفیل در تماس با سلولهای اپی تلیومی باشد به آن گاستریت حاد فعال گفته می شود.
- ۲ شایعترین علت گاستریت مزمن، عفونت با H.Pylori است.
- ۳ بهترین محل برای بیوپسی جهت بررسی H.Pylori، آنتروم معده است.
- ۴ وجود فولیکول های لنفوئید با مرکز ژرمینال به همراه پلاسماسل های ساب اپی تلیال در لامینا پروپریای سطحی، کاراکتریستیک عفونت با H.Pylori است.
- ۵ معده در اثر استرسهای شدیدی مانند ترومای شدید، سوختگیهای وسیع، بیماری داخل جمجمهای، جراحیهای بزرگ و بیماریهای طبی شدید ممکن است به صورت حاد آسیب ببیند.
 - ۶ ویژگیهای مهم **گاستریت اتوایمیون،** عبارتند از،
 - در زنان شایعتر بوده و آنتر معده درگیر نیست.
 - بیشتر تنه و فوندوس معده را گرفتار می سازد.
- به علت اختـلال در جذب ویتامین B12 موجب آنمی مگالوبلاستیک (آنمی پرنیشیوز) میگردد.

- هیپرپلازی سلولهائی آندوکرین، آکلریدری و افزایش گاسترین از سایر مشخصات آن هستند.
- ۷ ۷۵٪ از پولیپهای معده از نوع التهابی یا هیپرپلاستیک بوده و به صورت شایع بر روی گاستریت مزمن ایجاد می شوند.
- ۸ پولیپهای غدد فوندوس معده بیشتر متعاقب مصرف مهارکننده های پمپ پروتون (PPI) ایجاد می گردند. این پولیپها توسط سلولهای اصلی (Chief) و پاریتال مفروش گردیده اند.
- ۹ ویژگیهای مهم آدنوکارسینوم منتشرمعده به قرار زیراست:
- موتاسیون CDH1 و فقدان پروتئین سرکوبگر
 تومور E- cadherin در ایجاد آن نقش مهمی دارد.
- از سلول های Signet-ring تشکیل یافته است.
- موجب واکنش دسموپلاستی شده که دیواره معده را سفت و محکم میکند.

سایر تومورهای گوارشی

ومور کارسینوئید

۴۰- بیماری با علائم انسداد روده مراجعه نموده است. در بررسیها، تودهای در آپاندیس مشاهده می شود. توده توپر و بسیار سفت بوده و در بررسی بافت شناسی سلولهای نئوپلاستیک طنابها و یا صفحات تمایز نیافته تشکیل می دهند، سلولهای تومورال مشابه بوده، دارای سیتوپلاسم اندک صورتی دانه دار هستند و هستهای گرد تا بیضوی دارند. محتمل ترین تشخیص کدام است؟

(پرانترنی شهریور ۹۳ ـ قطب ۱۰ کشوری [دانشگاه تهران]) الف) کارسینوئید ب) لنفوم روده ج) آدنوکارسینوم روده د) تومور استرومال

■تومور نوروآندوكرين (كارسينوئيد)

 اپیدمیولوژی: تومور کارسینوئید در هر سنی دیده می شود ولی در دهه ششم زندگی شایع تراست.

● منشـاً تومور: ایـن تومورهـا از ارگانهـای نوروآندوکرین مثـل بخـش آندوکریـن پانکـراس و اپی تلیومهـای گوارشی تمایزیافته نوروآندوکرین مثل سلولهای Gمنشأ میگیرند. سرعت رشد این تومورها کمتر از کارسینومها میباشد.

• محل تومور

۱- بیش از ۴۰٪ تومورهای کارسینوئید در روده کوچک قرار دارند.

۳- بعد از روده کوچک درخت تراکئو برونشیال و ریهها
 محل شایع قرارگیری تومور هستند.

• بیماریهای همراه

۱- هیپرپلازی سلول درون ریز

۲-گاستریت آتروفیک مزمن

۳- سندرم زولینگر ـ الیسون

●علائم بالینی: علائم تومور کارسینوئید، به هورمونی که تولید میکند، وابسته است. به عنوان مثال در سندرم کارسینوئید که به علت ترشح مواد وازواکتیو ایجاد می شود، علائم فلاشینگ، تعریق، برونکواسپاسم، درد کولیکی شکم، اسهال و فیبروز دریچه سمت راست قلب

• باتولوژی

 ۱- در نمای ماکروسکوپی، تومور کارسینوئید ظاهر پولیپوئید و زرد رنگ یا قهوهای روشن (برنزه) دارد و میتواند موجب ولولوس و انسداد روده شود.

۲- در نمای میکروسکوپی، سلولهای تومورال مشابه یکدیگر بوده و کروماتین با نمای Salt-Pepper و سیتوپلاسم گرانولر صورتی رنگ و هسته گردتا بیشی مشاهده می شود.

●پیشآگهی: مهم ترین عامل در پیشآگهی تومور کارسینوئید، محل تومور است. تومورهای روده کوچک (ژژنوم و ایلئوم)، تمایل دارند که بیشتر از همه مهاجم باشند، در حالی که تومورهای آیاندیس تقریباً همیشه خوش خیم هستند. تومورهای کولورکتال هم پیشآگهی خوبی دارند.

(3 E) (J)

۴۱- در آندوسکوپی فوقانی دستگاه گوارش انجام شده از آقای ۵۵ ساله ضایعات متعدد پولیپوئید زیر مخاطی در تنـه و آنتروم معـده مشـاهده میشود. در مطالعـه میکروسـکوپی از ضایعـات فـوق سـلولهای تومـورال

شبیه یکدیگر و هم اندازه، بدون میتوز با هسته گرد، کروماتین با نمای Salt-pepper و سیتوپلاسم صورتی رنگ گرانولار دارند؛ محتمل ترین تشخیص کدام است؟

(دستیاری ۔اسفند ۸۹)

الف) پولیپ هیپرپلاستیک ب) تومور GIST ج) آدنوکارسینوما د) تومور کارسینوئید

به یاسخ سئوال ۴۰ مراجعه شود.

القاباع

۴۲- در مورد تومور کارسینوئید دستگاه گوارش، تمام موارد زیر صحیح است، بجز:

(پراتترنی اسفند ۹۳ ـ قطب ۳ کشوری [دانشگاه همدان و کرمانشاه]) الف) ممکن است به صورت ضایعات پولیپوئید دیده شود. ب) C-KIT کارآمدترین مارکر تشخیصی آن است.

ج) از نظر ماکروسکوپی نمای زرد رنگ دارند.

د) متشکل از سلولهای منومورف با سیتوپلاسم گرانولر هستند.

موتاسیون c-KIT یک یافته کاراکتریستیک در تشخیص تومور GIST است. همچنین به پاسخ سئوال ۴۰ مراجعه شود.

الفاجات

۴۳- مهمتریین فاکتور تعیین کننیده پیش آگهی در تومور کارسینوئید کدام است؟

(بوانترنی شهریور ۹۶ _قطب ۹ کشوری [دانشگاه مشهد]) الف) Hormon production ب Age

Microscopic type (ه Location (ج

مهمترین عامل در تعیین پیشآگهی تومور کارسینوئید، م**حل تومور**است. همچنین به پاسخ سئوال ۴۰ مراجعه شود.

الفابع

۴۴- تمایل به تهاجم در کدامیک از تومورهای کارسینوئید نواحی زیربیشتر است؟

(پرانترنی اسفند ۹۳ ـ قطب ۲ کشوری [دانشگاه تبریز])

الف) معده ب) ژژنوم ج) آیاندیس د) مری

به پاسخ سئوال ۴۰ مراجعه شود.

الف بع

43- امكان ایجاد متاستاز تومور كارسینوئید كدامیك از مناطق زیر كمتر است؟ (دستیاری ــاسفند ۸۲) الف ایلئوم ب) آپاندیس

د) معده

به پاسخ سئوال ۴۰ مراجعه شود.

(3) (2)

GIST ومور

ج) کولون صعودی

۴۶- در بررسی میکروسکوپی توده معده در یک مرد ۶۰ ساله، توموری با حدود مشخص مشاهده می شود که از سلولهای دوکی با هستههای کشیده و سیتوپلاسم اسیدوفیل تشکیل شده است. در رنگ آمیزی ایمنوهیستوشیمی، مارکر C-KIT مثبت است. کدام تشخیص محتمل تر است؟

(پرانترنی شهربور۱۹ ـ قطب ۹ کشوری [دانشگاه مشهد]) الف) Diffuse-type adenocarcinoma

ب) Lymphoma

(GIST) Gastrointestinal stromal tumor (ϵ

د) Glomus tumor

■ تومور GIST معده

● تعریف: شایع ترین تومور م**زانشیمی شکم** بوده و بیش از ۵۰٪ از تومورهای GIST در معده رخ می دهند.

●اپیدمیولوژی: در آقایان شایع تراست؛ پیک بروز آن در ۶۰ سالگی بوده و در کمتر از ۱۰٪ موارد در بیماران کمتر از ۴۰ سال رخ می دهد.

۽ ياتوڙنز

۱- در ۷۵ تا ۸۰٪ از مبتلایان به GIST موتاسیون فعال کننده در تیروزین کینازهای c-KIT وجود دارد.

۲- در ۸٪ از موارد موتاسیون در PDGFRA وجود دارد.

الله یادآوری: موتاسیون c-KITویک یافته کاراکتریستیک در تشخیص تومور GIST است.

www kaci ir -

مؤسسه فرهنكي انتشاراتي دكتر احمدي

- منشاء سلولى: تومور GIST از سلول هاى بينابيني Cajal منشاء مي گيرد.
- پاتولوژی: این تومور از سلولهای دوکی بلند و نازک یا از سلول های ایی تلیوئیدی چاق تری تشکیل گردیدهاند. مهمترین مارکر تشخیصی، c-KIT است.
- بیش آگهی: پیش آگهی تومور GIST به عوامل زیر بستگی دارد:
- ۱- محل تومور: GIST در معده کمتر از موارد موجود در روده کوچک تهاجمی است.
- ۲- سایز تومور: عود یا مناستاز در تومورهای با قطر کمتر از ۵cm نادر بوده ولی در تومورهای با سایز ۱۰cm بیشتر

۳- اندکس میتوزی

•داروی ایماتینیب: تومورهای GITS غیرقابل رزکسیون، راجعه یا متاستاتیک اکثراً به ایماتینیب که یک مهارکننده تیروزین کیناز c-KIT است، یاسخ می دهند.

الف ب ج د

۴۷- خانم ۳۵ ساله به علت ضایعه ۲×۳ cm در معده تحت عمل جراحي قرار مي تيرد. در مطالعه میکروسکوپی، ضایعه تومورال زیر مخاطی از سلولهای دوکی شکل (Spindle cell) تشکیل شده است. در بررسی ایمنوهیستوشیمی، سلولهای تومورال واکنش مثبت و قوی با c-KIT نشان می دهند. به نظر شما در این بیمار محتمل ترین تشخیص کدام است؟

(دستیاری ۔اردیبهشت ۹۴)

ألف) Gastrointestinal stromal tumor

ب) Carcinoid tumor

(Diffuse type) adenocarcinoma (¿

Gastric adenoma (3

به پاسخ سئوال ۴۶ مراجعه شود.

الف ب ج د

۴۸- جهش ژن c-KIT در بروز کدام تومور دستگاه گوارش مؤثر است؟

(برانترنی اسفند ۹۴ ـ قطب ۲ کشوری [دانشگاه تبریز]) (الف) Gastric adenocarcinoma

Neuroendocrine tumor (-

- Gastrointestinal stromal tumor (2
 - Large cell lymphoma (3

به پاسخ سئوال ۴۶ مراجعه شود.

الف ب ج د

۴۹- خانم ۵۵ ساله با درد شکمی و خونریزی گوارشی مراجعه میکند. در تصویربرداری شکم، تودهای در زیر مخياط معده وجبود داردكه دربررسي ميكروسكويي متشکل از سلولهای دوکی و کشیده c-KIT مثبت میباشد. کدامیک از موارد زیر در مورد این تومور صحيح است؟

(برانترنی اسفند ۱۷ _قطب ۱۰ کشوری [دانشگاه تهران]) الف) شايعترين موتاسيون، جهش در ژن PDGFRA

- ب) منشاء این تومور از سلول های بینابینی Cajal است. ج) منشأء تومور از سلولهای عضله صاف دیواره معده و روده است.
- د) تومورهایی که از معده منشاء می گیرند، سیر مهاجم تری

به پاسخ سئوال ۴۶ مراجعه شود.

الف ب ج (د)

Follow up

- ۱ نکات مهم در تومور کارسینوئید، عبارتند از:
- شایعترین محل ایجاد آن در روده کوچک است.
- در نمای ماکروسـکویی، ظاهری پولیپوئید دارد و در نمای میکروسکوپی از سلولهای مشابه با سیتوپلاسیم گرانولر صورتی و هسته گرد تا بیضی تشكيل شده است.
- مهمترین عامل درپیش آگهی تومور کارسینوئید، محل تومور است. تومورهای روده کوچک (ژژنسوم و ایلئوم) تهاجمی ترین و تومور آپاندیس، خوش خيم ترين هستند.
- ۲ مهمترین و کاراکتریستیک ترین یافته در تومور GIST، موتاسيون c-KIT است، منشاء اين تومور از سلولهای بیتابینی Cajal می باشد.



بیماری های روده کوچک و بزرگ

ماری هیرشپرونگ

۵۰- کودک ۳ ماهه ای از بدو تولد مبتلا به ایلئوس مکونیوم و یبوست مقاوم به درمان است. در بیوپسی روده بزرگ کدامیک از یافته های زیر به تشخیص قطعی بیماری کمک میکند؟

ریماری کمک میکند؟

الف) عدم وجود گانگلیون سل در قسمت پروگزیمال به تنگی ب) وجود شبکههای عصبی هیپرتروفیک

ج) عدم وجود گانگلیون سل در قسمت دیستال تنگی د) وجود سلولهای گانگلیونیک کوچکتر از معمول

🗉 بیماری هیرشپرونگ

●تعریف: هیرشپرونگ انسداد عملکردی کولون بوده که به دلیل نقص مادرزادی در عصبدهی کولون ایجاد میشود.

اپیدمیولوژی: هیرشپرونگ در پسرها شایعتر و در
 دخترها شدیدتراست.

● پاتوژنز: اختلال در مهاجرت سلولهای ستیغ عصبی از سکوم به رکتوم و در نتیجه عدم وجود گانگلیون در دیستال محل تنگی، عامل ایجاد بیماری هیرشپرونگ است.در قطعه دیستال روده (رکتوم)، هر دو شبکه زیرمخاطی مایسنر و آئورباخ وجود ندارند (آگانگلیوز).

و ژنتیک

۱- اکثر موارد بیماری فامیلیال است. خطر ابتلا در خواهران و برادران بیمار بیشتر است. در موارد فامیلیال، موتاسیون در رسپتور تیروزین کیناز RET وجود دارد.

۲- ۱۵٪ موارد اسپورادیک هستند.

• ياتولوژي

۱- همیشه رکتوم درگیراست. در اکثر موارد، هیرشپرونگ محدود به رکتوم و کولون سیگموئید است.

۲- منطقه فاقد گانگلیون ظاهر طبیعی یا منقبض دارد
 ولی بخش پروگزیمال آن متسع است.

● تظاهرات باليني: نوزادان مبتلا بلافاصله بعد از تولد نمي توانند مكونيوم دفع كنند.

● خطرات بیماری

۱- انتروكوليت

۲- اختلال آب و الکترولیت

۳- پرفوراسيون

۴- پریتونیت



سندرمهاي سوءجذب

بیماری سلیاک

۵۱-کودک ۲ سالهای با تحریک پذیری، اتساع شکم، بی اشتهایی، اسهال و کاهش وزن آورده شده است. در آزمایشات، آنمی و سرولوژی مثبت از نظر آنتی بادی IgA علیه ترانس گلوتامیناز بافتی گزارش شده است. در آندوسکوپی و بیوپسی، افزایش لنفوسیتهای بین سلولهای اپی تلیال پوششی و هیپرپلازی کریپتهای غددی و آتروفی پرزهای روده دیده می شود. تشخیص بیماری کدام است؟

(پرانترنی شهریور ۹۶ ـ قطب ۱۰ کشوری [دانشگاه تهران]) الف) بیماری سلیاک ب) آبتالیپوپروتئینمی ج) کمبود لاکتاز د) آنتروپاتی محیطی

🗉 بیماری سلیاک

●تعریف: یک انتروپاتی با واسطه ایمنی بوده که متعاقب خوردن غلات حاوی گلوتن مثل گندم، چاودار و جو ایجاد می شود.

• علائم باليني

 ۱- علائم در شیرخوارگی: دخترها و پسرها را به یک نسبت گرفتار نموده و معمولاً در ۶ تا ۲۴ ماهگی (زمانی که غذاهای کمکی آغاز می شود) تظاهر می یابد. علائم شایع شامل تحریک پذیری، دیستانسیون شکمی، آنورکسی، اسهال، FTT، کاهش وزن و تحلیل عضلات هستند.

۲- علائم در بزرگسالان؛ در بزرگسالان معمولاً در سنین ۳۰ تا ۶۰ سال تظاهر می یابد. سلیاک در بزرگسالان معمولاً با آنمی (فقر آهن یا کمبود فولات و ویتامین B12)، اسهال، نفخ و خستگی تظاهر پیدا می کند.

●محل درگیری: بیشترین محل درگیری روده کوچک در جریان بیماری سلیاک، قسمت دوّم دئودنوم و پروگزیمال ژژنوم است.

● پاتولوژی: نمای بافتشناسی کاراکتریستیک سلیاک شامل افزایش لنفوسیتهای T نوع CD8 داخل اپی تلیالی، داخل اپی تلیالی، هیپرپلازی کریپتی و آتروفی پرزها (Villous atrophy) است. در بیماری پیشرفته افزایش تعداد پلاسماسلها، ماست سلها و ائوزینوفیلها به ویژه در قسمت فوقانی لامینا پروپریا مشاهده می شود.

●ارتباط با HLA: تقریباً تمام مبتلایان به بیماری سلیاک دارای HLA-DQ2 یا HLA-DQ8 هستند. فقدان PLA-DQ2 یا HLA-DQ2 دربیماران مشکوک به سلیاک ارزش پیشگویی منفی بالایی دارد؛ به عبارت دیگر اگر در بیمار مشکوک به سلیاک، HLA-DQ2 و Rule out منفی باشد، بیماری سلیاک تقریباً Rule out

● تستهای سرولوژیک: حساس ترین تستهای سرولوژیک برای تشخیص بیماری سلیاک عبارتند از:

۱- آنتی بادی IgA برعلیه ترانس گلوتامیناز بافتی (Anti-tTG)

۲- آنتیبادی IgA برعلیه گلیادین

۳- آنتیبادی های آنتی اندومیزیال، بسیار اختصاصی هستند ولی نسبت به سایر آنتی بادی ها، حساسیت کمتری دارند.

• بیماریهای همراه

 ۱- در مبتلایان به سلیاک، شیوع کانسر افزایش مییابد. شایع ترین بدخیمی همراه با سلیاک «لنفوم سلول T مرتبط با آنترویاتی» است.

۲- در ۱۰٪ از مبتلایان به سلیاک، **درماتیت هرپتی فرم** وجود دارد.

درمان: درمان اصلی سلیاک مصرف رژیم غذایی
 فاقد گلوتن است.

الفابع

۵۲-کودکی ۱۰ ساله با اسهال و آنمی، بیوپسی دئودنوم شده است. در نمای میکروسکوپی، پرزها مختصر آتروفی شده و افزایش لنفوسیتهای داخل اپی تلیالی و هیپرپلازی کریپت مشاهده می شود. محتمل ترین تشخیص کدام است؟

(پرانترنی شهریور ۹۸ ـ قطب ۶ کشوری [دانشگاه زنجان])

الف) آبتالیپوپروتئینمی ب) بیماری ویپل ج) کمبود ساکاریداز د) سلیاک

۳ ویژگی اصلی در لام پاتولوژی سلیاک عبارتند از (۱۰۰٪ امتحانی):

- ۱- آتروفی پرزها (Villous atrophy)
 - ۲- هیپریلازی کرییتها
- ۳-افزایش لنفوسیتهای اینترااپی تلیال (لنفوسیتهای T) همچنین به یاسخ سئوال ۵۱ مراجعه شود.

الفابع

۵۳-کودک ۸ ماههای با سابقه اسهال از ۲ ماه قبل مراجعه نموده است. در آزمایشات بیمار، آنتی ترانس گلوتامیناز بافتی بالا و در بیوپسی انجام گرفته از دئودنوم، آتروفی پرزها و افزایش لنفوسیتهای داخل ایی تلیال مشاهده شد؛ کدام تشخیص مطرح است؟

(پرانترنی میان دوره ـخرداد ۹۸)

الف) ژیاردیا بیماری سلیاک

ج) آنتریت ویروسی د) آبتالیپوپروتٹینمی

به پاسخ سئوالات ۵۱ و ۵۲ مراجعه شود.

الف ب ج د

۵۴- در بررسی پاتولوژیک بیوپسی ابتدای روده کوچک بیماری که اسهال مزمن دارد، انفیلتراسیون لنفوسیت در داخل اپی تلیوم و لامیناپروپریا همراه با صاف شدن پرزهای مخاطی دیده می شود. با رعایت رژیم غذایی فاقد گندم و جو این یافتههای غیرطبیعی برطرف می شود. این بیماری با کدام HLA ارتباط قوی دارد؟

(پرانترنی شهریور ۹۴ _قطب ۲ کشوری [دانشگاه تبریز]) الف) B27 بالف)

DR2 (ه B51 (ج

تقریباً تمام مبتلایان به بیماری سلیاک دارای HLA-DQ2 یا AN هستند. همچنین به پاسخ سئوال ۵۱ مراجعه شود.



به پاسخ سئوالات ۵۱ و ۵۶ مراجعه شود.

الفابات

۵۸- نوجوانی با آنمی فقر آهن و سوء جذب مراجعه نموده است. در بررسی میکروسکوپی مخاط دئودنوم، ویلی ها نمای صاف و آتروفیک دارند. علائم با رژیم فاقد گلوتن بهبود یافته است، همراهی کدام بیماری پوستی بیشتر مورد انتظار است؟ (پراترنی - اسفند ۱۹) الف پسوریازیس ب) لیکن پلان

ج) بولوس پمفیگوئید د) درماتیت هرپتی فرم

در ۱۰٪ از مبتلایان به سلیاک، **درماتیت هرپتی فرم** رخ میدهه همچنین به پاسخ ستوال ۵۱ مراجعه شود.

الفاباحا

مبود دی ساکاریداز (عدم تحمل لاکتوز)

۵۹- در بررسی کدامیک از سندرمهای سوءجذب، در مطالعه میکروسکوپ نوری بیوپسی روده، ضایعه مشخصی دیده نمی شود؟ (پرانترنی اسفند ۷۹)

الف) بیماری ویپل ب) سندرم سلیاک ج) کمبود دی ساکاریداز د) آبتالیپوپروتئینمی

■کمبود لاکتاز (دیساکاریدان:کمبود لاکتاز، موجب اسهال اسموتیک میشود. در نمونه پاتولوژی این بیماری نکته غیرطبیعی مشاهده نمیشود؛ چرا که علت بیماری کمبود یک آنزیم است و نه یک اختلال آناتومیک

الفابي

التاليپويروتئينمى

۰۶- کودکی با اسهال و استئاتوره و اختلال رشد مراجعه نموده است. در لام خونی این بیمار، گلبولهای قرمز آکانتوسیتیک (Spur cell) مشاهده می شود. محتملترین تشخیص کدام است؟

(پراتترنی اسفند ۹۵ ـ قطب ۱۰ کشوری [دانشگاه تهران]) الف) کمبود لاکتاز ب) آبتالیپوپروتئینمی ج) کمبود دی ساکاریداز د) سلیاک ۵۵-کدام مشخصه میکروسکوپی بیماری سلیاک به درستی معرفی شده است؟

(پراتترنی اسفند ۹۵_قطب۲ کشوری [دانشگاه تبریز])

الف) هیپرپلازی پرزهای دئودنوم

ب) گرایش لنفوسیتهای داخل اپی تلیال از نوع سلول B

ج) آتروفی کریپتها در مخاط دئودنوم

د) افزایش پلاسماسلها، ماستسلها و ائوزینوفیلها در مخاط

به پاسخ سئوال ۵۱ مراجعه شود.

الفابع

۵۶- بیمار جوانی با اسهال و آنمی مراجعه میکند، در بررسی میکروسکوپی مخاط دئودنوم، آتروفی کامل ویلوسها به همراه هیپرپلازی کریپتهای مخاطی و افزایش لنفوسیتهای اینترااپی تلیال جلب نظر میکند. اندازه گیری کدامیک از آنتی بادی های زیر در تشخیص بیماری فوق از اختصاصیت بیشتری برخوردار می باندوره -اردیهشت ۹۶)

الف) آنتیبادی IgA علیه ترانس گلوتامیناز بافتی

ب) آنتی بادی های علیه اندومیزیال

ج) آنتیبادی IgA علیه گلیادین دی آمید

د) آنتی بادی IgE علیه گلیادین دی آمید

۱- آنتیبادی های آ**نتیاندومیزیال**، بسیار اختصاصی بوده ولی نسبت به سایر آنتیبادی ها، حساسیت کمتری دارند.

۲- حساس ترین تستهای سرولوژیک برای تشخیص سلیاک، آنتی بادی IgA برعلیه ترانس گلوتامیناز بافتی و آنتی بادی IgA برعلیه گلیادین هستند.

الفاوعد

۵۷- تست آنتیبادی IgA علیه ترانس گلوتامیناز بافتی در تشخیص کدام بیماری زیر کاربرد دارد؟

(پرانترنی اسفنه ۹۴ ـ قطب ۵ کشوری [دانشگاه شیراز])

الف) بیماری سلیاک

ب بیماری فیبروز کیستیک

ج) سندرم روده تحریکپذیر

د) بیماری هیرشیرونگ

WWW.Kaci.ir -

●تعریف: آبتالیپوپروتئینمی یک بیماری اتوزوم مغلوب بوده که طی آن ترشح لیپوپروتئینهای غنی از تریگلیسیرید مختل میشود.

● پاتوژنز؛ موتاسیون در پروتئین انتقال دهنده تری گلیسیرید میکروزومی عامل ایجاد بیماری بوده؛ لذا منوگلیسریدها و تری گلیسریدها در داخل سلولهای اپی تلیال تجمع می یابند.

تظاهرات بالینی: علائم در دوران شیرخوارگی ظاهر
 شده و عبارتند از:

FTT-1

۲- اسهال

۳- استئاتوره

۴-کمبود ویتامینهای محلول در چربی

ارگ نکته ای بسیار مهم: گلبولهای قرمزآکانتوسیتیک (Spur Cell) در لام خون محیطی یافته مهم آبتالیبویروتثینمی هستند.

(الفرب ع) د

۶۹- شیرخواری با اسهال و استئاتوره مراجعه نموده است. در بیوپسی مخاط روده، در سلولهای اپی تلیال، واکوئلهای چربی وجود داشته و در بررسی خون محیطی، Spur cells دیده می شود. کدام بیماری، محتمل ترمی باشد؟

نتمل تر می باشد؟ (دستیاری ـ بهمن ۸۰) الف) آبتالیپوپروتئینمی ب) بیماری سلیاک ج) اسپروی تروپیکال د) عدم تحمل به لاکتوز

به پاسخ سوال ۶۰ مراجعه شود.

یادداشت. ن

آئتروكوليتهاي عفوني

ويبريو كلرا

۶۲- تمـام ارگانیسـمهای زیرمیتواننـد از طریق تهاجم به جداره روده موجب اسهال شوند، بجز:

(پرائترنی ۔اسفند۸۲)

الف) ويبريو كلرا بيرسينيا انتروكوليتيكا

ج) سالمونلاتيفي د E-Coli (ع

🏿 وبا

اتیولوژی: باکتری گرم منفی ویبریو کلراکه از طریق
 آب آلوده منتقل می شود، عامل ایجاد بیماری است.

 پاتوژنز: باکتری به جدار روده تهاجم نمیکند و از طریق تولید توکسین در عملکرد جذبی انتروسیتها تداخل ایجاد میکند.

پاتولوژی: نمونههای بافتی از مخاط، تغییرات جزئی
 را نشان میدهند.

● درمان: بدون درمان، میزان مرگ و میروبای شدید ۵۰ تا ۷۰٪ بوده ولی با جایگزینی مایعات بیشتر از ۹۹٪ بیماران زنده میمانند.

كىيپلوباكتر ژژونى

۶۳- بیماری متعاقب خوردن مرغ کاملاً پخته نشده، دچار اسهال می شود و متعاقب آن دچار سندرم گیلنباره گردیده است؛ عامل اسهال بیمار کدامیک از موارد زیر است؟

وار**د زیر است؟** (*امتحان درون دانشگاهی* الف) ویبریو کلرا ب) کمپیلوباکتر ژژونی

ج) سالمونلا تيفي د) E-Coli

🗉 کمپیلوباکتر ژژونی

 اپیدمیولوژی: شایعترین پاتوژن باکتریایی رودهای در کشورهای توسعه یافته بوده و یکی از علل مهم اسهال مسافران است.

 اتیولوژی: بیشتر عفونتها در مصرف مرغ خوب پخته نشده ایجاد می شوند ولی شیر غیرپاستوریزه و آب آلوده نیز می تواند موجب بیماری گردند.

۱- آرتریت واکنشی به ویژه در بیماران با HLA-B27

۲- اریتم ندوزوم

۳- سندرم گیلنباره

● پاتولوژی: کمپیلوباکتر، شیگلا، سالمونلا، یرسینیا و E-Coli E-Coli موجب کولیت حاد خودمحدودشونده می گردند. یافته های پاتولوژیک در کولیت حاد خود

میگردند. یافتههای پاتولوژیک در کولیت حاد خود محدودشونده به قرار زیرهستند:

 ۱- لامینا پروپریا واضح و انفیلتراسیون نوتروفیل به داخل اپیتلیوم

۲- التهاب كريپتها (انفيلتراسيون نوتروفيلها به داخل كريپت)

۳- آبسههای کریپتی

ت نکتهای بسیار مهم: حفظ ساختار کریپت در کولیت حاد خودمحدودشونده موجب افتراق آن از بیماریهای التهابی روده می شود.



وليت سودومامبرانو

۶۴- کولیت سودومامبرانو (وابسته به آنتیبیوتیک) بیشتر در اثر کدام باکتری به وجود می آید؟

(يرانترني _اسفند ۸۸)

الف) شيگلا باراتيفي

ج) كمپيلوباكتر ژژونى د) كلستريديوم ديفيسيل

■کولیت سودومامبرانو

●تعریف: کولیت سودومامبرانو معمولاً به دنبال درمان آنتیبیوتیکی و اغلب توسط کلستریدیوم دیفیسیل ایجاد می شود.

●اتیولوژی: اسهال و کولیت ناشی از آنتیبیوتیک
 توسط عوامل زیر ایجاد می شوند:

۱- کلستریدیوم دیفیسیل (شایعترین علت)

٢- سالمونلا

۳- کلستریدیوم پرفرینژنس نوع A

۴- استافیلوکوک اورئوس

● توجه: کلستریدیوم پرفرینژنس نوع Aواستافیلوکوک اورئوس، انتروتوکسین تولید میکنند و موجب مسمومیت

غذایی می شوند اما این ارگانیسمها غشای کاذب ایجاد نمی کنند.

●ریسک فاکتورها: علاوه بر آنتیبیوتیک، ریسک فاکتورهای مؤثر در کولیت سودومامبرانو عبارتند از:

١- سن بالا

۲- بستری بودن در بیمارستان

۳- سرکوب ایمنی

■ تکته ای بسیار مهم: کلستریدیوم دیفیسیل به ویژه در بیماران بستری شایع بوده؛ به طوری که در ۲۰٪ از بزرگسالان بستری در بیمارستان یافت می گردد.

• پاتوژنز: آنتی بیوتیکها میکروبیوتای طبیعی کولون را مختل کرده و زمینه را برای رشد کلستریدیوم دیفیسیل فراهم میکنند.

• ياتولوژي

۱- غشاهای کاذب به رنگ قهوه ای روشن و شامل نوتروفیلها، سلولهای اپی تلیومی مرده و بقایای التهابی، کولون را می پوشانند.

۲- نوتروفیل ها از داخل یک کریپت به بیرون ریخته و نمای فوران آتشفشان را ایجاد می کنند.

●تشخیص: تشخیص بیماری با شناسایی توکسین کلستریدیوم دیفیسیل در مدفوع داده می شود (و نه با کشت)



۶۵-کدامیک از ارگانیسمهای زیر از طریق سم رودهای و بدون تهاجم به جداره روده، ایجاد اسهال میکند؟ (دستیاری بهمن۸۰)

الف) كلستريديوم پرفرينژنس

ب) شیگلا

ج) يرسينيا أنتروكوليتيكا

د) سالموتلا

به پاسخ سوال ۶۴ مراجعه شود.



تارديا لامبليا

۶۶- بیماری با اسهال خونی مراجعه کرده است. وجود کدامیک از عوامل اتیولوژیک زیر احتمال کمتری دارد؟ (پرانترنی ـ اسفند ۷۸)

آزمونهای تمرینی (پاتولوژی)

الف) Entamoeba histolytica

ب) Giardia lamblia

E. coli (

Salmonella typhi (3

◙ ژيارديا لامىليا

۱- ژیاردیا لامبلیا شایعترین عفونت انگلی پاتوژن در
 انسان بوده و از طریق آب و مواد غذایی آلوده به مدفوع
 انتقال می یابد.

۲- أين أنگل حالت تهاجمي نداشته و اسهال خوني
 ايجاد نمي كند.

الفاجاحات

التامويا هيستوليتيكا

۶۷- زخمهای مخاط روده به شکل فلاسک (۶۷- زخمهای مخاط روده به شکل فلاسک (shaped ulcer می شود؟ (در کدام عفونت بیشتر مشاهده می شود؟

م**یشود؟** الف) شیگلا ب) ژیاردیا

ج) انتاموبا هیستولیتیکا د) سل رودهای

🗉 انتاموبا هيستوليتيكا

• تعریف: انتاموبا هیستولیتیکا از طریق مدفوعی _
 دهانی منتقل شده و منجر به آمیبیاز می شود.

• محل درگیری: اغلب سکوم و کولون صعودی را درگیر میکند.

• علائم باليني

۱- درد شکم، اسهال خونی و کاهش وزن

۲- دیسانتری به دلیل اتصال آمیب به اپی تلیوم کولون، القای آپوپتوز، تهاجم به کریپت و تهاجم به لامینا پروپریا ایجاد می شود و به دنبال آن نوتروفیل ها موجب آسیب بافتی و ایجاد زخم فلاسکی شکل با گردن باریک و پایه پهن می شوند.

۴۰-۳٪ بیماران همراه با دیسانتری، آبسه کبدی دارند.



Follow up

- ا بیماری هیرشپرونگ به علت عدم وجود گانگلیون و همچنین عدم وجود دو شبکه عصبی زیرمخاطی مایسنر و آئورباخ ایجاد می گردد.
- ۲ نکات مهم در بیماری سلیاک به قرار زیر هستند:
- تقریباً تمام مبتلایان دارای HLA-DQ2 و HLA-DQ8 هستند.
- حساس ترین تستهای سرولوژیک آن آنتیبادی IgA علیه ترانس گلوتامیناز بافتی و آنتیبادی برعلیه گلیادین است.
- اختصاصی ترین تست سرولوژیک آن آنتی بادی
 آنتی اندومیزیال است.
- مهمتریسن بیماری های همسراه با سلیاک،
 درماتیت هرپتی فرم و لنفوم سلول T هستند.
- ۳ درنمای بافت شناسی بیماری سلیاک یافتههای کاراکتریستیک به قرار زیر هستند:
 - آتروفی پرزها (Villous atrophy)
 - هیبریلازی کربیتی
 - افزایش لنفوسیتهای T اینتراایی تلیال
- ۴ در کمبود دی ساکاریداز (عدم تحمل لاکتاز) در بیوپسی روده، **نکته قابل توجهی وجود ندارد**.
- ۵ در لام خون محیطی مبتلایان به آبتالیپوپروتئینمی، گلبول های قرمزآ کائتوسیتیک (Spur cell) دیده می شود.

بيماريهاي التهابي روده (IBD)

پیماری کرون

۶۸-آقای ۳۰ ساله با حملات درد شکمی، دفع مدفوع خونی و اتساع شکمی مراجعه کرده است. در بیوپسی انجام شده از کولون، التهاب و نامنظمی کریپتها همراه با ارتشاح سلولهای التهابی در لامینا پروپریا و تشکیل گرانولوم غیرکازئیفیه در زیر مخاط دیده می شود که تا لایه سروز ادامه دارد. محتمل ترین تشخیص کدام است؟ (برانترنی اسفند ۹۷-قطب ۴ کشوری (دانشگاه اموازا)

الف) آبسه آمیبی ب) کولیت سودومامبرانو ج) بیماری کرون د) بیماری ویپل

🗉 یافتههای پاتولوژیک در بیماری کرون

۱- شایعترین محل درگیری کرون، ایلئوم ترمینال،
 دریچه ایلئوسکال و سکوم هستند.

۲- ضایعات پرشی (Skip)، زخمهای آفتی شکل، نمای
 Cobblestone، فیستول و فیشرها به نفع کرون هستند.

۳- درگیری روده در کرون به صورت ناپیوسته (Skip lesion) ولی تمام جداری (ترانس مورال) است.

۴- در نمای میکروسکوپی بیمار مبتلا به کرون، انفیلتراسیون فراوان نوتروفیلها در کریپتها وجود داشته که موجب آبسه کریپتی میشود. بههمریختگی ساختارهای مخاطی و متاپلازی سلول پانت هم دیده میشود.

۵- وجود گرانولوم غیرکازیفیه یک نشانه Hallmark در بیماری کرون است که در ۳۵٪ بیماران دیده می شود. البته لازم به ذکر است که فقدان گرانولوم تشخیص بیماری کرون را Rule out نمیکند.

الف ب ج د

۶۹ در بررسی میکروسکوپی نمونه ایلئوم آقای ۳۰ ساله با حملات عودکننده اسهال و دردهای کرامپی شکم و تب، تخریب مخاطی و گرانولوم غیرکازئوز و فیستول مشاهده گردید. در معاینه، پلی آرتریت مهاجر و نفرولیتیازیس دارد؛ کدام تشخیص محتمل تراست؟

(پرانترنی شهریور ۹۵ _قطب۲ کشوری [دانشگاه تبریز]) الف) سل ب) کولیت اولسرو ج) کرون د) آمیبیازیس

۱- تظاهرات خارج روده ای کرون عبارتند از: یووئیت، پلی آرتریت مهاجر، ساکروایلئیت، اسپوندیلیت انکیلوزان، اریتم ندوزوم و کلابینگ انگشتان

۲- پریکلانژیت و کلانژیت اسکلروزان اولیه در بیماری
 کرون دیده میشوند ولی در کولیت اولسرو شایعتر هستند.
 همچنین به پاسخ سئوال ۶۸ مراجعه شود.

الفابات

۷۰- وجود التهاب ترانس مورال درایلئوم، تشکیل گرانولوم در دیـواره روده همـراه بـا ضخیـم شـدن دیـواره، ایجـاد

فیستول و سینوس در کدامیک از بیماریهای زیر دیده می شود؟ (برانترنی اسفند ۹۶ مقطب ۴ کشوری [دانشگاه اهواز]) الف) کولیت اولسرو ب) روده تحریک پذیر ج) بیماری سلیاک د) بیماری کرون

به پاسخ سئوال ۶۸ مراجعه شود.



۷۱ احتمال درگیری کدامیک از نواحی زیر در بیماری کرون بیشتر است؟

(برانترنی شهریور ۹ وقطب ۲ کشوری [دانشگاه تبریز]) الف) سیگموئید ب) ایلئوم انتهایی ج) رکتوم د) معده

به پاسخ سئوال ۶۸ مراجعه شود.



كوليت اولسرو

۷۲- آقای ۳۵ ساله با درد کرامپی شکم و اسهال خونی مراجعه کرده است. در کولونوسکوپی، زخمهای با قاعده پهن و مخاط قرمزرنگ که با حاشیه واضح از مخاط طبیعی جدا می شود، در رکتوم دیده می شود. در مطالعه میکروسکوپی، التهاب و آبسه کریپتی، تخریب کریپت و متاپلازی اپی تلیالی در رکتوم مشاهده می گردد. ضایعات به صورت Skip نیستند. گرانولوم تشکیل نشده است؛ محتمل ترین تشخیص کدام است؟

(پرانترنی شهریور۷۹ مقطب۴ کشوری [دانشگاه اهواز]) الف) تیفوئید ب) کولیت لنفوسیتیک ج) کولیت اولسرو د) شیگلوز

🗉 یافتههای پاتولوژیک در کولیت اولسرو

 ۱- کولیت اولسرو همیشه رکتوم را گرفتار میسازد و به صورت پیوسته گسترش پیدا میکند تا تمام کولون را گرفتار سازد.

۲- در بررسی Gross کولون، مخاط کولون قرمز و گرانولر هستند و دارای زخمهای وسیع با قاعده پهن هستند (Broad-based ulcer). همچنین سودوپولیپ مشاهده می شود. ۳- برخلاف بیماری کرون، در کولیت اولسرو، ضخیم شدگی جدار روده وجود ندارد. در حالی که در بیماری کرون جدار روده، ضخیم گردیده است. همچنین در کولیت اولسرو، سطح سروزی طبیعی بوده و تنگی رخ نمی دهد.

 ۴- نمای میکروسکوپی کولیت اولسرو شبیه به کرون بوده و شامل انفیلتراسیون التهابی، آبسههای کریپتی، تخریب کریپتها و متابلازی اپیتلیومی است.

۵- در کولیت اولسرو التهاب به مخاط و زیر مخاط محدود است. همچنین ضایعات پرشی (Skip lesions) در کولیت اولسرو وجود ندارد، در کولیت اولسرو گرانولوم وجود ندارد.

الفابي

۷۳- در بیوپسی کولون بیماری شکل غدد نامنظم و به هم ریخته بوده، انفیلتراسیون سلولهای التهابی مزمن در مخاط و زیر مخاط به همراه ارتشاح سلولهای نوتروفیل و تشکیل Crypt abscess دیده می شود. در بررسی کولونوسکوپی فرد، درگیری یکنواخت به همراه سودوپولیپ وجود دارد. احتمال وجود کدامیک از موارد زیر بیشتر است؟

(پرانترنی اسفند ۱۶ ـ قطب ۵ کشوری [دانشگاه شیراز])

الف) افزایش ریسک بدخیمی

ب) گرانولوم غیرکازئفیه ج) ایجاد فیشر و فیستول

د) سروزیت

خطرناک ترین عارضه درازمدت بیماری های التهابی روده (به ویژه کولیت اولسرو) ایجاد بدخیمی است. آبسه کریپتی و سودوپولیپ به نفع کولیت اولسرو هستند.

۷۴- در بیوپسی رکتوم مرد ۵۰ سالهای کاهش میزان موسین و نامنظمی در کریپتهای مخاطی، زخم مخاطی و آبسه کریپتی مشاهده گردید. در بیمار فوق تمام موارد زیر ممکن است دیده شود، بجز:

(پرانترنی شهریور ۹۴ قطب ۳ کشوری [دانشگاه همدان و کرمانشاه]) الف) پلی آرتریت مهاجر ب) کارسینوم روده بزرگ ج) مگاکولون توکسیک د) ضخیم شدگی جداری

۱- برخی از تظاهرات خارج رودهای کولیت اولسرو و کرون عبارتند از: پلی آرتریت مهاجر، ساکروایلئیت، اسپوندیلیت انکیلوزان، یووئیت، ضایعات پوستی، پری کلانژیت و کلانژیت اسکلروزان اوّلیه

 ۲- در کولیت اولسرو ریسک آدنوکارسینوم کولون افزایش می یابد.

٣- مگاکولون توکسیک از عوارض کولیت اولسرو است.

 ۴- برخلاف بیماری کرون، در کولیت اولسرو، ضغیم شدگی جدار روده وجود ندارد، در حالی که در بیماری کرون جدار روده، ضغیم گردیده است.



استراق کرون و کولیت اولسرو

۷۵- تمام موارد زیر در بیماری کرون دیده می شود، بجز: (پرانترنی اسفند ۹۶ ـ دانشگاه آزاد اسلامی) الف) گرانولوم ب) تنگی ج) فیشر پری آنال د) مگاکولون توکسیک

به جدول ارائه شده در بالای صفحه بعد مراجعه شود.



۷۶- در بررسی نمونه روده بزرگ فرد مشکوک به بیماری کرون، وجود کدام گروه از یافتههای زیر تشخیص را مسجل مینماید؟

(پرانترنی شهرپور ۹۶ ـ قطب ۸ کشوری [دانشگاه کرمان])
Serositis, Dilatation, Stricture (الف)
Pseudopolyp, Lymphoid reaction, Ulcer (ب
Skip lesion, Fistula, Granuloma (ج)
Thin wall, Ulcer, Fibrosis (د)

به پاسخ سئوال ۷۵ مراجعه شود.



۷۷- وجود کدامیک از ضایعات زیبر بیشتر به نفع تشخیص بیماری کرون است؟ (پرانترنی میان دوره _آذر ۹۷)
 الف) آبسه کریپتها

ب) وجود سودوپولیپ ج) وجود واسکولیت عروق با اندازه متوسط

فتراق بین بیماری کرون و کولیت اولسرو (این جدول ۱۰۰٪ امتحانی است) (مربوط به سئوال ۲۵) -	ال ۲۵)	ىت) (مربوط به سئو	عدول ۲۰۰٪ امتحانی آر	كوليت اولسر و (ابن م	افتراق بین بیماری کرون و
--	--------	-------------------	----------------------	----------------------	--------------------------

كوليت اولسرو	بیماری کرون	مشخصات
		🗉 ماکروسکوپی
فقط كولون	ايلثوم ± كولون گاهاً	منطقه درگيراز روده
همیشه		درگیری رکتوم
بيوسته	ضايعات ناپيوسته (Skip)	چگونگی توزیع
يه ندرت	پله	ئنگی
ئازک	ضخيم	تمای دیواره روده
محدود به مخاط و زيرمخاط	تمام جداری (ترانس مورال)	التهاب
شدید	متوسط	پوليپهاي کاذب
سطحى، با قاعده پهن	عميق، شبيه زخم چاقو	زخم
متوسط	شديد	واكنئش لنفوثيدى
خفیف یا وجود ندارد	شديد	فيبروز
خير	شدید بله (تقریباً ۳۵٪)	سروزیت ص
خير		گرانولوم
خيو	يله	فيستول/سينوس
		■ بالينى
شميو	بله (در بیماری کولون)	فيستول اطراف مقعد
خيو	- بله	سودجذب چربي/ويتامين
بله	در صورت درگیری کولون	استعداد بدخيمي
خيو	شايع	عود بعد از جراحي
يله	خير	مگاكولون توكسيك

د) تشکیل گرانولوم در جدار روده

به پاسخ سئوال ۷۵ مراجعه شود.

الف (ب) ح

۷۸- وجود کدامیک از ضایعات زیربه نفع تشخیص
 کولیت اولسرو نمی باشد؟

(پرانترنی شهریور ۹۷ ـ قطب ۵ کشوری [دانشگاه شیران]) الف) فیبروز جدار روده

ب) تشکیل گرانولوم در جدار روده

ج) آبسه کریپتها

د) وجود سودوپولیپ

گرانولوم در کولیت اولسرو دیده نمی شود و بیشتر به نفع بیماری کرون است.

الف ب ج د

۷۹-کدامیک از یافته های زیر در بیماران مبتلا به کولیت اولسرو در مقایسه با مبتلایان به بیماری کرون

شايع تراست؟ (پرانترنی ـ اسفند ۷۷)

الف) فيبروز جدار روده

ب) پولیپهای کاذب ج) تنگی در مراحل اولیه بیماری

ے) ارتشاح لنفوسیتی شدید د) ارتشاح لنفوسیتی شدید

به پاسخ سئوال ۷۵ مراجعه شود.

الفاوعات

۸۰ در بررسی ماکروسکوپی روده بزرگ، کدام تغییر زیر
 به نفع تشخیص کولیت اولسرو در مقابل بیماری کرون
 میباشد؟ (پرانترنی اسفند ۹۶ .. قطب ۲ کشوری [دانشگاه تبریز])
 الف) فیشر و فیستول

ف) فيسر وفيستول

ب) زخمهای با قاعده پهن

ج) ضخیم شدگی دیواره

د) گسترش چربی مزانتر به سطح سروزی

به پاسخ سئوال ۷۵ مراجعه شود.



تومورهای روده کوچک و بزرگ

(الله حوانان

۸۳-کودک ۴ سالهای با مدفوع خونی مراجعه نموده است. در کولونوسکوپی، پولیپ ۱/۵ سانتی متری پایه دار با سطح صاف مشاهده شده است. در بررسی میکروسکوپی، کریپتهای متسع وکیستیک مملو از موسین و سلولهای التهابی مشاهده شده و دیسپلازی ندارد. کدام تشخیص بیشتر مطرح می باشد؟

(پرانترنی میان دوره ـخرداد ۹۸)

الف) پولیپ جوانان ب) سندرم پوتز جگرز ج) پولیپ آدنوماتوز د) سندرم گاردنر

🗈 پولیپ جوانان

اپیدمیولوژی: پولیپ جوانان (Juvenile Polyps)
 شایعترین پولیپ هامارتوماتو است. پولیپ جوانان اکثراً
 در سن کمتراز ۵ سال رخ داده و اکثراً رکتوم را درگیر می کند.

●علائم بالینی: شایعترین علامت آن خونریزی رکتال است. خونریزی ناشی از زخم شدن پولیپ است. دیسپلازی در درصد اندکی از کودکان رخ میدهد (در موارد سندرمی). در نوع سندرمی، ۳ تا ۱۰۰ پولیپ وجود دارد. سندرم پولیپوز جوانان ریسک ایجاد آدنوکارسینوم کولون را بالا می برند.

● پاتولوژی: پولیپها اکثراً پایه داربوده، سطح صاف و قرمز دارند و قطر آنها کمتر از mm است. در بررسی میکروسکوپی، غدد متسع کیستیک پُرشده از موسین و دبریهای التهابی را نشان می دهد.

الهاباج

۸۴- مادریک کودک ۴ ساله هنگام تعویض لباس زیر فرزندش، متوجه خون می شود. معاینه فیزیکی، توده رکتال را نشان می دهد که در پروکتوسکوپی، به صورت یک پولیپ ۱/۵ سانتی متری با سطح صاف، ساقه دار مشاهده می شود. نمای میکروسکوپی، کریپتهای دیلاته وکیستیک پُرشده از موسین و دبری سلولهای التهابی را نشان می دهد و فاقد دیسپلازی است؛ محتمل ترین تشخیص کدام است؟

(پرانترنی میان دوره _آبان ۱۴۰۰)

۸۱- تمام گزینه های زیر در مورد Inflammatory bowel disease صحیح می باشند، بجز:

(پرانترنی میان دوره ـ اردیبهشت ۹۶)

الف) پولیپ کاذب در کولیت اولسرو مشاهده میگردد. ب) در کولیت اولسرو، Skip lesions مشاهده میگردد. ج) در کرون تشکیل فیستول جلب نظر میکند.

د) فيبروز جدار روده از خصوصيات كرون است.

به پاسخ سئوال ۷۵مراجعه شود.



۸۲-کدام مورد شاخص هیستولوژیک بهتری برای تشخیص بیماری کرون از کولیت اولسرو است؟

(پرانترنی اسفند ۹۴ مقطب۷ کشوری [دانشگاه اصفهان]) الف) فیبروز دیواره روده ب) پیدا شدن پولیپ کاذب ج) پیدایش فیستول روده د) تجمع نوتروفیل در کریپتها

فیستول فقط در بیماری کرون دیده می شود. همچنین به پاسخ سئوال ۷۵ مراجعه شود.



Follow up

۱ یافتههای زیر به نفع بیماری کرون هستند:

- ضایعات تمام جاداری (ترانس مورال) اما ناپیوسته (Skip)
 - دیواره روده ضخیم
 - گرانولوم
 - فیستول (به ویژه اطراف مقعد) و سینوس
 - زخم عميق
 - فیبروز، واکنش لنفوئید و سروزیت
 - ۲ یافتههای زیر به نفع <mark>کولیت اولسرو</mark> هستند:
 - همیشه رکتوم درگیر الست.
- ضایعات محدود به مخاط و زیرمخاط اما پیوسته
 - پولیپ کاذب (سودوپولیپ)
 - زخم سطحی
 - مگاکولون توکسیک
 - استعداد بدخیمی

www.kaci.ir

 Q_{B}

الف) Adenomatous polyp

ب) Juvenile polyp

Peutz-Jeghers polyp (

د) Hyperplastic polyp (د

به پاسخ سئوال ۸۳ مراجعه شود.



۸۵- در پررسی کودک ۴ ساله با خونریزی رکتال، پولیپ منفرد و پایه دار رکتوم به سایز ۳ سانتی متر مشاهده گردید که در بررسی میکروسکوپی شامل غدد متسع محتوی موسین و سلولهای التهابی، بدون وجود تغییرات دیسپلازی است؛ مناسبترین تشخیص کدامیک از موارد زیر است؟

(برانترنی شهربور ۹۵ _ قطب ۹ کشوری [دانشگاه مشهد])
Hyperplastic polyp (ب Tubular adenoma (الف)
Juvenile polyp (د Peutz – Jeghers polyp)

به پاسخ سئوال ۸۳ مراجعه شود.

(الف) ب

۸۶- پسربچه ۳ سالهای بهدلیل وجود خون روشن بر روی مدفوع مراجعه نموده است. در معاینه رکتال، پولیپ لمس می شود. احتمال وجود کدامیک از یافته های زیر در معاینه میکروسکویی پولیپ کمتر است؟

(پرانترنی شهریور ۹۸_قطب ۲ کشوری [دانشگاه اهواز])

الف) دیسپلازی شدید ایبی تلیوم غدد

ب) غدد متسع کیستیک شده

ج) سطح زخمی پولیپ

د) پُر شدن غدد توسط موسین و مواد التهایی

 ۱- دیسپلازی در تعداد اندکی از مبتلایان به پولیپ جوانان رخ میدهد (گزینه الف).

۳- مهمترین یافته میکروسکوپیک در پولیپ جوانان،
 غدد متسع کیستیک بوده که از موسین و دبریهای التهایی، پُر شدهاند.

۳- شایعترین علامت پولیپ جوانان، **خونریزی از رکتوم** بوده که ناشی از ز**خم شدن پولیپ** است.

السدرم پوتز ـ جگرز

۸۷- در بررسی میکروسکوپی از پولیپ روده شبکههای منشعب از بافت همبندی و عضله صاف در آستر مخاط و غدد مفروش شده با پوشش به ظاهر طبیعی روده دیده می شود. کدامیک از گزینه های زیر برای وی مطرح است؟

(پرائترنی اسفند ۹۵ ـ قطب ۸ کشوری [دانشگاه کرمان]) الف) پولیپ آدنوماتو ب) پولیپ کودکان ج) پولیپ پوتز ـ جگرز د) سندرم کرونکیت کانادا

■ سندرم پوتز _ جگرز

تعریف: سندرم پوتز-جگرزیک اختلال نادر اتوزوم
 غالب بوده که ویژگیهای آن عبارتند از:

۱- وجود پولیپهای هامارتومی متعدد گوارشی که بزرگ
 و پایه دار بوده و نمای لبوله دارند.

۲- هیپرپیگمانتاسیون پوستی مخاطی

۳- افزایش ریسک ابتلا به بدخیمیها از جمله کانسر تیروئید، بستان، ریه، پانکراس، گنادها و مثانه

● اپیدمیولوژی: میانگین سن مبتلایان، ۱۰ تـا ۱۵ سال است.

●محل: شایع ترین محل پولیپ، روده کوچک است. در معده، کولون و ندرتاً در مثانه و ریه ها نیز دیده می شود.

●ژنتیک: موتاسیون در ژن LKB1/STK11 در ۵۰٪ از مبتلایان به نوع خانوادگی و برخی از انواع اسپورادیک مشاهده می شود.

پاتولوژی: در نمای میکروسکوپی پولیپهای روده، شبکههای منشعب از بافت همبند، عضله صاف، لامینا پروپریا و غدد پوشیده شده با اپی تلیوم رودهای طبیعی، مشاهده می شود.

الف ب ح د

۸۸- پسر ۱۸ ساله ای با پولیپهای متعدد روده کوچک مراجعه نموده است که در بررسی میکروسکوپی نمای منشعب شونده (Arborizing) از بافت همبندی، عضله صاف و لامیناپروپریا و غدد پوشیده با اپیتلیوم روده ای طبیعی مشاهده میگردد. محتمل ترین تشخیص کدام است؟

(پرانترنی اسفند ۹۴ _قطب ۹ کشوری [دانشگاه مشهد])

الف) پولیپ هیپرپلاستیک ب) پولیپ پوتز۔جگرز ج) پولیپ جوانان د) پولیپ التھابی

به پاسخ سئوال ۸۷ مراجعه شود.

الفات ج (د)

(0) ملومها

۸۹- در معاینه روتین یک مرد ۵۱ ساله تست خون مخفی مدفوع مثبت است. در کولونوسکوپی، یک پولیپ ۱ سانتی متری با ساقه باریک در کولون نزولی دیده می شود. در بررسی میکروسکوپی از پولیپ غدد تیپ کولون به فرم توبولر در هم فرو رفته و آتیپیک دیده می شود. ساقه پولیپ با اپی تلیوم طبیعی کولون مفروش شده است؛ محتمل ترین تشخیص کدام است؟

(پرانترنی شهریور ۹۳ ـ سئوال مشترک تمام قطبها)

الف) پولیپ پوتز۔ جگرز

ب) سودوپولیپ کولیت اولسرو

ج) پولیپ هیپرپلاستیک

د) پولیپ آدنوماتوز

آدنومها

●تعریف: آدنومها نئوپلاسمهای خوش خیم اپیتلیال کولون بوده که پتانسیل تبدیل به آدنوکارسینوم کولورکتال را دارند.

ازگسالان بالای ۵۰ سال که در کشورهای غربی زندگی بزرگسالان بالای ۵۰ سال که در کشورهای غربی زندگی میکنند، رخ میدهد.

• طبقه بندی

۱- توبولار (Tubular)

۲- توبولوويلوس (Tubulovillous)

٣- ويلوس (Villous)

• ياتولوژي

۱- یافته اصلی در آدنوم ها وجود **دیسپلازی اپی تلیال** بوده که ویژگیهای کاراکتریستیک آن عبارتند از:

الف) هیپرکرومی هسته

ب) طویل شدن هسته

ج) لايه لايه شدن (Stratification) هسته

۲- آدنوم ها ممکن است پایه داریا بدون پایه باشند.
 سطح هر دو نوع به دلیل الگوی رشد غیرطبیعی اپی تلیوم،
 بافت مخملی یا تمشکی دارد.

۳- آدنومهای پایهدار، ساقه فیبروماسکولار باریکی داشته که حاوی عروق خونی بوده که از زیرمخاط منشاء گرفتهاند. این ساقه معمولاً توسط اپی تلیوم غیرنئوپلاستیک مفروش شده است.

۴- آدنومهای دندانه دار بدون پایه (Sessile serrated adenoma) یک نوع مجزا بوده که ویژگیهای آن عبارتند

الف) در کولون راست شایع است.

ب) دیسپلازی اپیتلیالی ندارد.

ج) پتانسیل بدخیمی آن مشابه سایر آدنومها است.

د) ساختار دندانه دار به تمام طول غده از جمله قاعده کریت ها گسترش می یابد.

● توجه: نمای پاتولوژیک آدنومهای دندانه دار بدون
پایه با پولیپهای هیپرپلاستیک همپوشانی دارد اما در
پولیپهای هیپرپلاستیک نمای دندانه دار به سطح
پولیپ محدود است.

• خطر بدخیمی

1- انداره آدنوم مهمترین ویژگی مرتبط با ریسک بدخیمی است. به عنوان مثال حدود ۴۰۰٪ ضایعات بزرگتر از ۴cm حاوی کانونهای کانسرمهاجم هستند. اندازه آدنوم به نوع آن بستگی دارد، به طوری که آدنومهای توبولار، کوچکتر از ۲ نوع دیگر هستند؛ در حالی که آدنومهای ویلوس بزرگتر بوده و خطر بدخیمی در آنها بیشتراست.

۲- درجه دیس پلازی در هر پولیپ

●غریالگری: اگرچه اکثر آدنومها به کانسر تبدیل نمی شوند ولی خطر همچنان وجود دارد: لذا غربالگری با کولونوسکوپی در موارد زیر توصیه می شود:

۱- تمام افراد از ۵۰ سالگی

۳- در کسانی که سابقه خانوادگی کانسر کولورکتال دارند، غربالگری ۱۰ سال زودتر از سن جوانترین فردی که به کانسر مبتلا شده، شروع می شود.

الفابع

4

۹۰ در کدامیک از پولیپهای دستگاه گوارش دیسیلازی سلولهای یوششی وجود دارد؟

(پرانترنی شهریور ۹۵ _دانشگاه آزاد اسلامی)

ب) هیپرپلاستیک

ج) Juvenile د) پوتز ـ جگرز

الف) آدنوماتون

یافته اصلی در آدنوم ها، وجود **دیسپلازی اپی تلیال** است. همچنین به پاسخ سئوال ۸۹ مراجعه شود.

الفاباعاد

۹۱- مهم ترین ویژگی آدنومهای کولورکتال که با خطر بدخیمی مرتبط است، کدام گزینه زیراست؟

(پرانترنی شهریور ۹۵ _ قطب اکشوری [دانشگاه گیلان و مازندران]) الف) اندازه ضایعه

ب) محل درگیری در کولون

ج) نوع مورفولوژیک توده

د) پایه دار یا بدون پایه بودن توده

اندازه آدنوم مهمترین عامل مؤثر در ایجاد بدخیمی ست.

(3E)

۹۲- شانس پدید آمدن آدنوکارسینوم مهاجم در کدامیک از ضایعات زیر بیشتر است؟ (پراترنی-مهر ۷۸)

الف) Tubular adenoma با Hyperplastic ب Tubular adenoma الف) Villous adenoma (ع

آدنومهای ویلوس، بزرگترین آدنومها بوده و ریسک بدخیمی در آنها بیشتر است (۱۰۰٪ امتحانی).

- الفابع

۹۳ در بررسی میکروسکوپی پولیپ کولون، هسته سلولها، هیپرکروم، کشیده همراه با Stratification دیده می شود. عبارت صحیح کدام است؟

(پراترنی اسفند ۹۵ قطب ۵ کشوری [دانشگاه شیراز]) الف) در انواع فامیلیال موتاسیون در ژن Mismatch repair دیده می شود.

ب) شانس بدخیمی در انواع توبولاربیشتر است. ج) درجه (Grade) دیسپلازی در پیشبینی تبدیل به بدخیمی پولیپ دخیل است.

د) معمولاً سایزهای کوچک دارد و سایز بزرگتر از ۰/۵ سانتیمتر به ندرت مشاهده میشود.

به پاسخ سئوال ۸۹ مراجعه شود.

الهاب

(FAP) وليب آدنوماتوز فاميليال

۹۴- جوان ۳۰ ساله به علت خونریزی رکتال مراجعه میکند. در کولونوسکوپی تعداد بسیار زیادی پولیپ با و بدون پایه در سراسر کولون مشاهده میشود که در بررسی میکروسکوپی دارای دیسپلازی به صورت هسته های هیپرکروم، کشیده و روی هم قرار گرفته هستند. در خانواده بیمار سابقه آدنوکارسینوم و پولیپهای مشابه در کولون وجود دارد. در این بیمار احتمال وجود کدامیک از تظاهرات خارج گوارشی بیشتر است؟

(پرانترنی اسفند ۹۴ ـ قطب ۱۰ کشوری [دانشگاه تهران]) الف) تومورهای CNS

- ب) تومورهای بدخیم پوستی
 - ج) ضایعات بدخیم کبدی
- د) مالفورماسیونهای شریانی وریدی ریه

🗨 پولیپ آدنوماتوز فامیلیال (FAP)

• تعریف: پولیپ آدنوماتوز فامیلیال یک اختلال اتوزوم غالب بوده که طی آن بیش از ۱۰۰ آدنوم کولورکتال تا سن نوجوانی ایجاد می شود.

• ياتوژنز

۱- اغلب موارد FAP به دلیل موتاسیون در ژن APC ایجاد می شود.

۲- برخی از بیماران با پولیپوز که فاقد موتاسیون MUTYH
 هستند، موتاسیونهایی در ژن ترمیمکننده MUTYH
 دارند.

● واریانتهای FAP: موتاسیونهای خاصی از PAP: موجب ایجاد واریانتهایی از بیماری می شوند، که عبارتند از:
۱- سندرم گاردنر: بیماران علاوه بر پولیپهای روده ای،
استئوم (مندیبل، جمجمه، استخوانهای بلند)،
کیستهای اپیدرمی، تومور دسموئید و تیروئید و اختلال
دندانی دارند.

۲- سندرم تورکوث: نادرتر بوده و با آدنومهای رودهای و تومورهای CNS تظاهر می یابد. ۲- مبتلایان به سندرم تورکوث دارای موتاسیون APC بوده و به مدولوبلاستوم دچار می گردند و ۴ آنها دچار گلیوبلاستوم می شوند.

●خطربدخیمی: در صورت عدم درمان، تمام مبتلایان به FAP اغلب تا قبل از ۳۰ سالگی به آدنوکارسینوم کولورکتال مبتلا میگردند.

● درمان: کولکتومی پروفیلاکتیک درمان استاندارد در افراد حامل موتاسیون APC است. با این وجود، بیماران در ریسک تظاهرات خارج رودهای شامل نئوپلازی در نقاط دیگر هستند.

۹۵- در کولونوسکوپی دختر ۱۵ سالهای پولیپهای متعدد و منتشراز ابتدا تا انتهای کولون و با اندازههای مختلف دیده میشوند. موتاسیون در کدام ژن محتمل تراست؟

محتمل تر است؟ (پرانه الف) APC ب) c-KIT

SMAD4 (2 PTEN (E

به پاسخ ستوال ۹۴ مراجعه شود.

اسر خولورکتال ارثی غیرپولیپی

۹۶- در کدامیک از موارد زیر غربالگری در فامیل بیمار جهت پیدا نمودن اختلال در کارکرد ژنهای MSH2 و MLH1 در شناسایی بیماران مستعد سرطان بسیار کمککننده است؟ (دستیاری اسفند ۸۸)

الف) Diffuse type gastric cancer

ب) Hereditary non polyposis colon cancer

ج) Von Hippel Lindaue Syndrome

د) Multiple endocrine neoplasia

■کانسر کولورکتال ارثی غیرپولیپی (HNPCC)

● تعریف: HNPCC که سندرم لینچ نیز گفته می شود، یک بیماری اتوزوم غالب بوده که به صورت مجموعه ای از سرطان ها در کولورکتال، آندومتر، معده، تخمدان، حالب ها، مغز، روده کوچک، مجاری هیاتوبیلیاری و پوست رخ می دهد.

• محل اصلی: HNPCC اغلب در کولون راست قرار د.

● توجه: کانسر کولون در HNPCC در سنین پائین تری نسبت به کانسرهای اسپورادیک کولون رخ میدهند.

● پاتوژنژ: نقص مولکولی در این بیماران MSH2 mismatch repair بوده و اکثراً موتاسیون در ژن MSH2 و MLH1

• ياتولوژي

۱- آدنوم دندانه دار بدون پایه (Sessile serrated adenoma) ۲- آدنوکارسینوم موسینی

الف باج (ق

۹۷- در کدامیک از موارد زیر بررسی خانواده بیمار جهت شناسایی اختلال عملکرد ژنهای MSH2و جهت شناسایی اختلال عملکرد ژنهای MSH2و MLHIتوصیه می گردد؟ (پرانترنی میان دوره خرداد ۱۲۰۰ه)

الف) Multiple endocrine neoplasia

ب Hereditary Nonpolyposis Colorectal Cancer (ب

Diffuse type gastric cancer (ج

Breast invasive ductal carcinoma (3

به پاسخ سئوال ۹۶ مراجعه شود.



۹۸- آقای ۴۵ ساله با توده کولون سمت راست مراجعه نموده است. در نمای میکروسکوپی، توده فوق آدنوکارسینوم بوده است. در بررسی ژنتیکی به عمل آمده DNA mismatch repair genes ، MLH1 و MSH2 شناسایی شد. پولیپ زمینهساز تومور ذکر شده کدام گزینه زیر است؟

(پرانترنی اسفند ۹۴ _قطب ۱ کشوری [دانشگاه گیلان و مازندران])

الف) Peutz-Jeghers polyp

Tubulovillous adenoma (-

Hyperplastic polyp (

Sessile serrated adenoma (3

به پاسخ سئوال ۹۶ مراجعه شود.



Q_{B}

النوكارسينوم كولوركتال

۹۹ ابتدایی ترین موتاسیون ژنی در ایجاد آدنوکارسینومکولون در کدام ژن رخ می دهد؟

(پرانترنی شهریور ۹۸ .. قطب ۱ کشوری [دانشگاه گیلان و مازفدران]) الف) APC

p53 (a SMAD2 (a

■آدنوكارسينوم

اهمیت: آدنوکارسینوم کولون شایعترین بدخیمی
 گوارشی و از علل مهم مورتالیتی و موربیدیتی در جهان است.

• اپیدمیولوژی

۱- بعد از کانسر ریه، آدنوکارسینوم کولورکتال دوّمین علت مرگ در اثر کانسر است.

۲-پیک سنی بروز آدنوکارسینوم کولورکتال بین ۶۰ تا ۷۰ سال است. کمتر از ۲۰ ٪ از مبتلایان، کمتر از ۵۰ سال دارند.

۳- مردان کمی بیشتر از زنان درگیر میشوند.

• ریسک فاکتورها: عوامل تغذیهای مرتبط با کانسر کولورکتال عبارتند از:

۱- مصرف کم فیبرهای گیاهی غیرقابل جذب

۲- مصرف زیاد کربوهیدرات و چربی

● عوامل پیشگیری کننده: آسپرین یا سایر NSAID ها از عود کانسر کولون و پیشرفت آدنومها به کارسینوم پیشگیری می کنند؛ لذا اثر محافظت کننده در برابر کانسر کولون دارند. تأثیر این داروها از طریق مهار آنزیم سیکلواکسیژناز ۲۰ (COX-2) است. این آنزیم در ۹۰٪ کارسینومهای کولورکتال و ۲۰ تا ۹۰٪ از آدنومها بیان شده و موجب پرولیفراسیون اپی تلیال به ویژه در پاسخ به آسیب، می شود.

مسیرهای ژنتیکی: دو مسیر ژنتیکی زیر برای ایجاد
 کارسینوم کولورکتال مطرح است:

۱- مسیر APC/β-Catenin: توالی کلاسیک آدنوکارسینوم بوده و عامل ۸۰٪ تومورهای اسپورادیک کولون میباشد. موتاسیونهای ژنی که در این مسیر وجود دارند، عبارتند از:

الف) موتاسيون زودرس ژن سركوبگر تومور APC (اولين فرآيند)

ب) موتاسیون بعدی در ژن فعالکننده KRAS صورت می گیرد.

ج) موتأسیون در ژنهای سرکوبگر تومور SMAD2 و SMAD4 موجب پیشرفت بیماری می شوند.

د) موتاسیون ژن سرکوپگر تومور TP53 در ۷۰ تا ۸۰٪ از کانسرهای کولون وجود داشته و در مراحل دیررس رخ می دهد.

۲- مسیر ناپایداری Microsatellite: به علت اختلال در ترمیم DNA mismatch repair) DNA رخ می دهد. موتاسیون در ژن BRAF در أیـن گـروه قـرار دارد. سایر موتاسیونهای ژنی عبارتند از: MSH2 ، MLH1 ، PMS2 و PMS1 ، MSH6

• ياتولوژي

۱- تومورهای پروگزیمال کولون به شکل توده پولیپی واگزوفیتیک در امتداد دیواره سکوم و کولون صعودی گسترش میابند. این تومورها به ندرت موجب انسداد میشوند.

۲- کارسینومهای دیستال کولون به شکل ضایعات حلقوی بوده که موجب تنگیهای Napkin ring و باریک شدن مجرای روده می شوند که گاهی با انسداد همراه هستند.

۳- یافتههای میکروسکوپیک آدنوکارسینوم عبارتند از: الف) در آدنوکارسینوم مشابه آدنومها، هستههای هیپرکروم طویل (دیسپلازی اپیتلیال) مشاهده میشود. وجود بقایای نکروزه در لومن غده یک یافته تیپیک است.

ب) آدنوکارسینومهای با تمایز ضعیف تعداد کمی غده تشکیل میدهند.

ج) آدنوکارسینوم موسینی، موسین فراوانی تولید کرده که در دیــواره روده تجمع می یابنــد. پیش آگهی این تومورها ضعیف است.

د) گاهی سلولهای Signet ring مشابه کانسر معده، نیز دیده می شود.

• علائم باليني

۱- کانسرهای کولون راست و سکوم اغلب با خستگی و ضعف ناشی از آنمی فقر آهن تظاهر مییابند.

ای نکته ای بسیار مهم: وجود آنمی فقرآهن در مردان مُسن و زنان یائسه مطرح کننده کانسر دستگاه گوارش است مگر آنکه خلاف آن ثابت شود.

۲- آدنوکارسینومهای کولورکتال چپ با خون مخفی، تغییر
 در عادات روده، کرامپ و ناراحتی LLQ تظاهر می یابند.

---- 6

پیشآگهی: مهمترین عوامل تعیین کننده پیشآگهی
 عبارتند از:

١- عمق تهاجم

۲- وجود یا عدم وجود متاستاز به غدد لنفاوی

● توجه: در انواع موسینی و با تمایزضعیف، پیش آگهی
بدتر است.

● مناطق متاستان كبد شايعترين محل متاستان است.

(الف ب ع د

۱۰۰- مهمترین شاخص پیش آگهی کارسینوم کولورکتال چیست؟ (دستیاری بهمن ۸۸)

الف) دپیلوئیدی سلولهای تومورال

ب) عمق تهاجم

ج) موتاسيون ژن APC

د) Grade هیستولوژیک تومور

مهمترین عوامل مؤثر در پیش آگهی کارسینوم کولورکتال، عمق تهاجم و وجود یا عدم وجود متاستاز به غدد لنفاوی هستند.

بیماریهای آیاندیس

النديسيت حاد

۱۰۱- ارتشاح نوتروفیل در کدامیک از لایههای جدار آپاندیس، مؤید آپاندیسیت حاد است؟

(پرانترنی شهربور۷۷ قطب اکشوری [دانشگاه گیلان و مازندران]) الف) مخاط بازند

ج) لايه عضلاني د) سروز

تشخیص آپاندیسیت حاد با مشاهده انفیلتراسیون نوتروفیلها در لایه عضلانی (موسکولاریس پروپریا) قطعی میگردد.

الف ب ح

۱۰۲- برای تشخیص آپاندیسیت حاد، وجود کدام یافته میکروسکویی زیر ضروری است؟

(پرانترنی اسفند ۹۶ _قطب ۱۰ کشوری [دانشگاه تهران])

الف) زخمی شدن مخاط سطحی ب) پرخونی رگهای ناحیه سروز

ج) نوتروفیل در لایه عضلانی

د) اگزودا داخل مجرا

به پاسخ سئوال ۱۰۱ مراجعه شود.

الف ب

ومورهای آیاندیس

۱۰۳ شایع ترین منشاء سودومیگزوما پریتونئی کدام ارگان زیر است؟ (برانترنی میان دوره _تیر ۹۷)

رپرسر*ی* ب) آپاندیس

الف) تخمدان ب) آپاند ج) پانکراس د) معده

■ تومورهای آیاندیس

● کارسینوئید: شایع ترین تومور آپاندیس، کارسینوئید است. کارسینوئید به صورت اتفاقی حین جراحی یا معاینه کشف می شود و شایع ترین محل آن نوک دیستال آپاندیس است. در این تومور متاستاز به غدد لنفاوی بسیار نادر بوده و متاستاز دور دست فوق العاده نادر است.

 ■آدنوکارسینوم آپاندیس: آدنوکارسینوم آپاندیس،
 علائمی شبیه به آپاندیسیت حاد ایجاد می کند و از آن غیرقابل افتراق می باشد.

●موکوسیل: به آپاندیس پر شده توسط موسین، موکوسل گفته میشود. علل موکوسل عبارتند از:

۱- آپاندیس مسدود شده

۲- سیست آدنوم موسینی یا سیست آدنوکارسینوم موسینی، در این موارد، ذرات ریزی از تومور به داخل پریتوئن گسترش می یابد. در شدیدترین حالت شکم از موسین سفت و نیمه جامد پر می شود که به آن Pseudomyxoma peritonei گفته می شود. به کمک عمل جراحی کاهش حجم می توان تا سال ها Pseudomyxoma peritonei را کنترل نمود؛ ولی در اکثر موجب مرگ بیمار می شود.

q_{B}

Follow up

- ۱ پولیپ جوانان معمولاً در کودکان کمتراز ۵ سال دیده شده و شایعترین علامت آن خونریزی رکتال است.
- ۲ مهمترین یافته میکروسکوپیک پولیپ جوانان،
 غدد متسع کیستیک بوده که توسط موسین و دبریهای التهابی پُرشده است.
- ۳ ویژگیهای سندرم پوتز جگرز به قرار زیرهستند:
 پولیپهای هامارتومی متعدد (به ویژه در روده کوچک) و هیپرپیگمانتاسیونهای جلدی مخاطی، مهمترین تظاهرات آن هستند.
- در نمای میکروسیکوپی از شبکه های منشعب از بافت همبند، عضله صاف، لامینیا پروپریا و غدد پوشیده شده با اپیتلیوم رودهای طبیعی تشکیل گردیده است.
- این سندرم ریسک بدخیمی را افزایش میدهد.
- بافته اصلی در آدنومهای کولون وجود دیسپلازی
 اپی تلیال است.
- ۵ دو عاملی که ریسک بدخیمی آدنومها را بالا
 می برند، عبارتند از:
 - الف) اندازه آدنوم (مهمترین عامل) ب) درجه دیسیلازی

- ۶ بزرگترین و خطرناکترین آدنوم کولون، آدنوم ویلوس بوده، چراکه از همه انواع آدنوم، بزرگتر
- ۷ اکثر موارد FAP به علت موتاسیون در ژن APC ایجاد می شود.
- A FAP ممکن است همراه با سندرم گاردنر و تورکوث باشد.
- ۱ کانسر کولورکتال ارثی غیرپولیپی (HNPCC) با موتاسیون در ژنهای MSH2 و MLH1 همراهی دارد.
- ۱۰ اولین موتاسیون ژنی در ایجاد آدنوکارسینوم کولورکتال، موتاسیون در ژن APC است.
- ۱۱ آ**سپرین و داروهای NASID** در برابر کانسرهای کولورکتال اثر محافظتی دارند.
- ۱۲ مهمترین عوامل تعیین کننده پیش آگهی کانسرهای کولورکتال، عبارتند از:
 - الف) عمق تهاجم
 - ب) متاستاز به غدد لنفاوی
- ۱۳ تشخیص آپاندیسیت حاد با مشاهده انقیلتراسیون نوتروفیل در لایه عضلانی (موسکولاریس پروپریا) قطعی می شود.

ن اختاراتی دکتر کامران اجدی

زير سقف اين خانه

پس از ربع قرن تلاش مستمر در زمینه آموزش پزشکی، در ساختمان جدید مؤسسه گردهم آمدهایم تا علاوه بر تألیف و تولید کتب و سایر محصولات فرهنگی، آموزش پزشکی الکترونیک را هم آغاز کنیم.

در زیر سیقف این خانسه، امکاناتسی فراهم کردهایم که متعلق به تمام دانشجویان پزشکی و پزشکان ارزشمند کشورمان است.

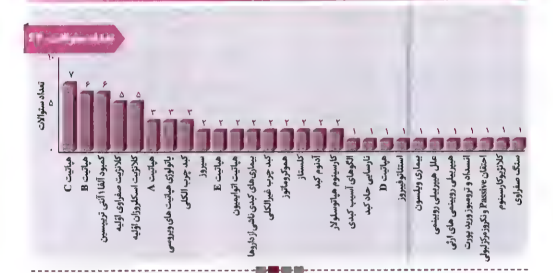
کمک کنیم تا گام بزرگی در جهت پایهگذاری آموزش پزشکی نوین در ایران، برداریم.

دســـتان پرمهرتان را برای همکاری، به گرمی می فشاریم.



کبد، کیسه صفرا و مجاری صفراوی

Preview



(0) تعوهای آسیب کبدی

۱- به دنبال آسیب به کانالیکولهای صفراوی کبد کدامیک از آنزیمهای زیر افزایش میابند؟

(پرانترنی اسفند ۹۳ _قطب ۵ کشوری [دانشگاه شیران])

الف) AST

وب) Gamma Glutamyl Transferase

ج) ALT

LDH (٥

🗉 ارزیابی آزمایشگاهی بیماری کبدی

- عملكرئ هپاتوسيتها: افزايش ALT ،AST و HDH و ALT ،AST نشاندهنده آسيب به سلول هاى كبدى است.
 - عملكرد ترشحي صفراوي
- ۱- افزایش بیلی روبین سرم (توتال و مستقیم)، بیلی روبین ادرار و افزایش اسیدهای صفراوی سرم نشاندهنده اختلال در عملکرد ترشحی صفراوی است.

۲- افزایش آلکالن فسفاتاز و گاماگلوتامیل ترانس پپتیداز (GGT) نشاندهنده آسیب به کانالیکولهای صفراوی بوده و در بیماری های انسدادی افزایش می یابند (نکته اصلی سئوال).

- عملکرد هپاتوسیتها: تغییرات زیر نشان دهنده اختلال در عملکرد سلولهای کبدی است:
 - ١-كاهش آلبومين سرم
 - ۲- افزایش زمان پروترومبین (PT)
 - ۳- افزایش زمان ترومبوپلاستین پارشیل
 - ۴- افزایش آمونیاک سرم
 - ۵- کاهش آمینوپیرین در تست تنفسی



ارسایی حاد کید

۲- بیماری به علت مصرف بیش از حد استامینوفن
 با علائم نارسایی حاد کبد، مراجعه نموده است.
 کدامیک از جملات زیر غلط است؟

(امتحان درون دانشگاهی)

الف) شایعترین یافته مورفولوژیک آن نکروز ماسیو کبد است.

ب) در این بیماران به علت نکروز و ادم، کبد بزرگ شده است.

ج) مصرف بیش از حد استامینوفن، شایعترین علت آن در آمریکاست.

E هپاتیت B و B است.

🗉 نارسایی حاد کبد

●تعریف: به بیماری کبدی اطلاق می گردد که در عرض ۶ ماه از تشخیص اوّلیه موجب آنسفالوپاتی کبدی شود. اگر آنسفالوپاتی کبدی در طی ۲ هفته پس از شروع زردی رخ دهد به آن نارسایی فولمینانت کبدی گفته می شود.

• اتيولوژي

۱- در آمریکا، مصرف بیش از حد استامینوفن عامل ۵۰٪ از موارد نارسایی حاد کبد است.

۲- درآسیا، ه**پاتیت B و E** علل اصلی هستند.

۳- هپاتیت اتوایمیون، داروها، هپاتیت A و B از علل
 دیگر هستند.

• علائم باليني

۱- زردی و ایکتر

۲- آنسفالوپاتی کبدی که طیف وسیعی از علائم از تغییرات رفتاری تا کانفیوژن، Stupor، کوما و مرگ میباشد، علائم نورولوژیک آنسفالوپاتی کبدی عبارتند از: الف) رژیدیتی

٠-- ۸ رریاتی

ب) هيپررفلکسي

ج) آستریکسی: حرکات سریع و غیرریتمیک اکستانسیون _فلکسیون سرواندامها

٣- اختلال انعقادی (کوآگولویاتی)

- ۴- هیپرتانسیون پورت
 - ۵- سندرم هیاتورنال



۳- در نارسایی مزمن کبدی، تمام موارد زیر دیده میشود، بجز:

(پرانترنی اسفند ۹۳ _ قطب ۷ کشوری [دانشگاه اصفهان]) الف) ژنیکوماستی ب) هیپواستروژنیسم ج) آستریکسی د) طولانی شدن PT

🖃 سیروز و نارسایی کبدی مزمن

● تعریف: سیروزیک تغییر مورفولوژیک بوده که در اغلب موارد با بیماری مزمن کبد همراه است. این تغییر شامل ایجاد ندولهای رژنراتیو در پارانشیم کبد بوده که توسط باندهای فیبروزه احاطه گردیده اند.

• اتيولوژي

- ۱- هپاتیت مزمن B و C
- ۲-کبد حرب غیرالکلی (NAFLD)
 - ۳- بیماری کبد الکلی
 - ياتولوژي
- ۱- ندول های رژنراتیو در پارانشیم کبد که توسط باندهای فیبروزه احاطه شدهاند.

 ۲- ایجاد بافت اسکار و فیبروز در کبد توسط فعال شدن سلولهای ستارهای (Stellate cell) که در اطراف سینوزوئید قرار دارند، صورت میگیرد.

۳- در بیماریهای مزمن کبدی، واکنش مجرایی
 (Ductular reaction) با پیشرفت بیماری، افزایش میابد.

●علائم بالینی: حدود ۴۰٪ از مبتلایان به سیروز تا مراحل انتهایی، بیعلامت بوده و در مراحل آخر هم علائم غیراختصاصی دارند. زردی، آنسفالوپاتی و اختلال انعقادی مانند نارسایی حاد کبد در سیروز و نارسایی مزمن کبد هم وجود دارند. علائم اختصاصی سیروز عبارتند از:

۱- زردی شدید مزمن و به دنبال آن خارش: در برخی از بیماران خارش شدید اندیکاسیون اوّلیه پیوند کبد است. ۲- هیپرتانسیون ورید پورت: مهمترین تظاهر

۳- افزایش استروژن: افزایش استروژن در مردان موجب

هپپرتانسیون پورت، ایجاد واریس مری است.

۴- افزایش ریسک کارسینوم هیاتوسلولار

علائم زیر می گردد:

● اريتم بالمار (كف دست)

• آنژيوم عنکبوتي

• هيپوگناديسم

ژنیکوماستی

www.kaci.ir

هپاتیتهای ویروسی

A تياليد (O)

۵- تمام عبارات زیر در مورد هپاتیت Aصحیح است، بجز:

(پرانترنی شهریور ۹۵ مقطب ۷ کشوری [دانشگاه اصفهان]) الف) خوش خیم و خود محدود شونده است.

ب) انتشار مدفوعی دهانی دارد.

ب) انتشار مدفوعی دهانی دارد. -

ج) هپاتیت برق آسا در آن شایع است.

د) IgG سبب ایمنی در شخص می شود.

الفاج عن العالم (عالم العالم العالم

۴- عامل اصلی فیبروز در سیروز کبدی کدامیک از سلولهای زیراست؟ (دستیاری - اسفند ۱۲)

الف) هپاتوسیتها ب) سلولهای سینوزوئیدال ج) سلولهای Stellate د) سلولهای کویفر

ایجاد بافت اسکار و فیبروز در کبد توسط فعال شدن سلول های ستاره ای (Stellate cell) که در اطراف سینوزوئید قرار دارند، صورت می گیرد.

الف ب ع د

Follow up

- ۱ شایعترین علت نارهایی حاد کبد در آمریکا، مصرف بیش از حد استامینوفن و در کشورهای آسیایی، هیاتیت B و E است.
- ۲ شایعترین یافته مورفؤلوژیک نارسایی حاد کبد در پاتولوژی، ن**کروز ماسیز کبد** است.
- ۳ یافتههای اصلی پاتولوژیک در سیروز، عبارتند از:
 الف) ندولهای رژنراتیو در پارانشیم کبد که توسط باندهای فیبروزه احاطه شدهاند.
- ب) افزایش واکنش مجرایی (Ductular reaction)
- ۴ ایجاد بافت اسکار و فیبروز در کبد توسط فعال شدن سلولهای ستارهای (Stellate cell) که در اطراف سینوزوئید قرار دارند، صورت میگیرد.

🗈 هیاتیت A (HAV)

- ●ویروسشناسی: ویروس هپاتیت A از خانواده پیکورنا ویروسهای RNAدار تکرشتهای، کوچک و بدون پوشش است.
- ●عواقب و پیامدها: بیماری خوشخیم و خود محدودشونده است رکزینه الف). HAV موجب هپاتیت مزمن یا وضعیت ناقل نمی گردد و فقط ندرتاً سبب هپاتیت فولمینانت می شود رکزینه ج). بنابراین میزان مرگ و میر ناشی از آن تقریباً ۱/۰٪ است.
 - نحوم انتقال
- ۱- HAV با خوردن آب و غذای آلوده منتشر شده و ۲ تا ۳ هفته قبل از شروع زردی و یک هفته بعد از آن از طریق مدفوع انتشار می یابد (گزینه ب).
- ۲-چون ویروس HAV گذرا است، انتقال آن از راه خون نادر بوده و خون اهدایی جهت این ویروس اسکرین نمی شود.
 - دوره کمون: دوره کمون بیماری ۲ تا ۶ هفته است.
 - تشخیص آزمایشگاهی

۱- بعد از آغاز علائم بیماری، آنتی بادی اختصاصی از نوع IgM علیه HAV در خون ظاهر شده و بهترین مارکر تشخیصی جهت عفونت حاد است. هنگامی که میزان IgM-anti HAV افزایش می یابد، دفع ویروس از مدفوع قطع می گردد.

۲- میزان IgM-anti HAV پس از چند ماه کاهش یافته و به جای آن IgG-anti HAV ایجاد شده که موجب ایمنی در تمام عمر میگردد. آزمایشی جهت سنجش IgG-anti HAV وجود ندارد و برای اندازهگیری آن باید IgM-anti HAV را از ایمنوگلبولین توتال کم کرد.



۸-کلیه ویروسهای هپاتیت زیردارای زنجیره RNA هستند، بجز: (پراترنی-مهر۷۷)

C (ب B (فقا

A (ه D (چ

∎هياتيت B

● تعریف: ویروس هپاتیت Bازخانواده هپادنا ویروس است. این ویروس حاوی DNA دو رشتهای بوده که پروتئینهای زیر را کد میکند.

۱- پروتئین Core نوکلئوکپسید (HBcAg)

PreCore و Core و Core و Y پروتئین پلیپیتیدی ناحیه (HBeAg)

۳- گلیکوپروتئین پوششی (HBsAg)

۴- یک پلیمراز با فعالیت DNA پلیمراز و ترانس
 کریپتاز معکوس

۵- پروتئین HBx که در ایجاد کانسر کبد نقش دارد.

● توجه: HBcAg وارد خون می شود ولی HBcAg در هیاتوسیت ها باقی می ماند.

● پاتوژنز: HBV موجب آسیب مستقیم هپاتوسیتها نمی شود بلکه آسیب هپاتوسیتها در اثر کشته شدن سلولهای آلوده به ویروس توسط سلولهای T سیتوتوکسیک CD8 ایجاد می شود.

•دوره کمون: دوره کمون بیماری ۲ تا ۲۶ هفته بیباشد.

 پیامدها: ویروس هپاتیت Bمیتواند موجب اختلالات زیر شود:

۱- هیاتیت حاد

۲- هیاتیت مزمن غیرپیشرونده

۳- سيروز

۴- هیاتیت فولمینانت به همراه نکروز ماسیو کبد

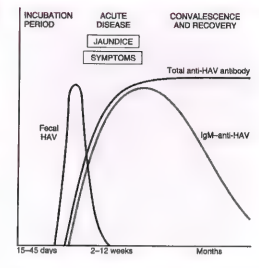
۵- ناقل سالم

۶- کارسینوم هیاتوسلولر

 وروشهای انتقال: روش انتقال بستگی به محل جغرافیایی دارد:

 ۱- در مناطق با شیوع بالا، انتقال پری ناتال در هنگام زایمان عامل ۹۰٪ موارد است.

۲- در مناطق با شیوع متوسط ، انتقال افقی به خصوص در اوایل کودکی عامل اصلی انتقال است . خراشهای



تغییرات مارکرهای سرولوژیک هپاتیت حاد A

۹- فردی که با ویروس هپاتیت A آلوده شده است به
 کدامیک از موارد زیر ممکن است مبتلا شود؟

(پرانترنی ـ شهریور ۷۷)

الف) هپاتیت فولمینانت ب) هپاتیت مزمن ج) ناقل بدون علامت د) هپاتوسلولر کارسینوما

به یاسخ سئوال ۵ مراجعه شود.

الفابعد

۷- پسربچهای دچار هپاتیت ویروسی شده است. در بررسی مدفوع، ویروس HAV را توانستهاند جدا کنند. در بررسی سرولوژیک IgM-anti HAV و IgG-anti HAV مثبت است. بیمار در کدام مرحله از بیماری قرار دارد؟

(پرانترنی_شهریور ۱۸)

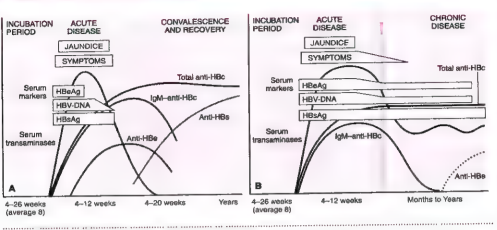
الف) مرحله نقاهت ب) مرحله حاد بیماری

ج) مرحله ازمان د) مرحله کمون

به پاسخ سئوال ۵ مراجعه شود.

(الف بع ح

- www kaci ir -



تغییرات مارکرهای سرولوژیک در هیاتیت B. شکل A: بهبود هیاتیت حاد، شکل B: پیشرفت به سمت هیاتیت مزمن

پوستی در هنگام برخوردهای فیزیکی کودکان عامل انتقال مي باشد.

 ٣- در مناطق با شيوع پائين، روابط جنسي محافظت نشده و سوءمصرف مواد تزریقی عامل اصلی انتقال است..

سیرمارکرهای سرمی

۱- HBsAg؛ قبل از آغاز علائم بيماري ظاهر شده ، در دوران علامتدار به پیک میرسد و طی ۱۲ هفته (گاهی ۲۴ هفته) کاهش مییابد.

anti-HBs -۲: پس از مرحله حاد و معمولاً چند هفته تا چند ماه بعد از ناپدید شدن HBsAg ایجاد می شود. ممکن است تا پایان عمر باقی بماند و موجب ایمنی بیمار شود.

*- HBeAg و HBV-DNA؛ مدت كوتاهي بعد از HBsAg ظاهر می شوند و نشاندهنده تکثیر فعال ویروسی

الله نکتهای بسیار مهم: وجود پایدار HBeAg نشاندهنده پیشرفت به سمت هیاتیت مزمن است.

anti-HBe -۴: نشاندهنده اوج عفونت فعال بوده که در حال بهبودی است.

anti-HBc - فوع IgM: اندكى قبل از آغاز علائم بيماري در سرم قابل ردیایی بوده که این زمان همزمان با آغاز افزایش سطح آمینوترانسفرازهای سرم است. در طول چند ماه، انتیبادی anti-HBcنوع IgG با نوع IgG جایگزین می شود.

• پیش آگهی

١- پاسخ ايمني ميزبان تعيين كننده اصلى پيامد عفونت است.

۲- سن بیمار در زمان ابتلا، بهترین پیشبینی کننده مزمن شدن بیماری است. هرچه سن بیمار کمتر باشد، احتمال مزمن شدن بیشتواست.

الف (ب) ج) د)

۹-کدامیک از پروتئین های ویروس هیاتیت B توسط ناحیه Precore/Core کد می شود؟

(برانترنی -اسفند ۸۸)

الف) HBsAg ب) HBeAg

HBx (۵ Polymerase (z.

به پاسخ سئوال ۸ مراجعه شود.

(الف) ب

۱۰ در خصوص انواع آنتیژنهای ویروس هیاتیت B(HBV)، كدام آنتي ژن ممكن است در ايجاد كارسينوم هياتوسلولار نقش داشته بأشد؟

(برانترنی شهربور۷ ۹ قطب ۳ کشوری [دانشگاه همدان و کرمانشاه]) الف) HBs Ag HBc Ag (-

HBx (۵ HBe Ag (

پروتئین HBx در ایجاد کانسر کبد نقش دارد. همچنین به پاسخ سئوال ۸ مراجعه شود.



۱۱- فردی به ظاهر سالم مراجعه کرده و اظهار می دارد که تست HBsAg وی در سال گذشته مثبت بوده ولی در حال حاضر منفی شده است. برای اطمینان از ایمنی کامل وی در مقابل ویروس هیاتیت B اندازهگیری کدامیک از موارد زیر را درخواست می کنید؟

(برانترنی _اسفند۷۷)

اب) Anti -HBs الف) IgG Anti-HBc

Anti-HBe (3 IgM Anti-HBc (

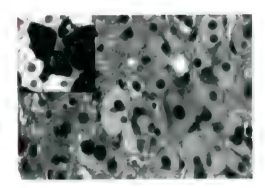
Anti-HBs موجب ايمني مادام العمر مي گردد. همچنين به پاسخ سئوال ۸ مراجعه شود.

الف ب ج د

۱۲- دیدن سلولهای با نمای شیشه مات (Ground glass) در نمونه برداری کبدی در بیماران مبتلا به هیاتیت، به نفع کدامیک از بیماریهای زیر میباشد؟ (پرانترنی میان دوره _آذر ۹۷)

> ب) هیاتیت C الف) هياتيت B د) هیاتیت E ج) هياتيت A

نمای Ground glass در سلولهای کبدی نمای کاراکتریستیک هیاتیت مزمن B است. هیاتوسیتهای Ground glass به علت تجمع HBsAg در سپتوپلاسم ایجاد می شوند.



هیاتوسیتهای Ground glass در هیاتیت مزمن B که به علت تجمع HBsAg در سیتوپلاسم ایجاد میشوند.

الله (ب) ج) (د)

۱۳- در کدامیک از انواع هیاتیتهای زیر، سیتوپلاسم هیاتوسیتها نمای Ground Glass دارند؟

(دستیاری _اردبیهشت ۹۵)

س) HBV الف) HAV

HCV (۵ HEV (z

به پاسخ سئوال ۱۲ مراجعه شود.

(الف) ب ج د

(O) میاتیت C

۱۴- افزایش دورهای آمینوترانسفرازهای سرمی که در بین آنها دوره هایی از مقادیر طبیعی یا نزدیک به طبیعی آنزیم وجود دارد، از مشخصات کدامیک از هیاتیتهای زیر است؟

(برانترنی اسفند ۹۷ دانشگاه آزاد اسلامی)

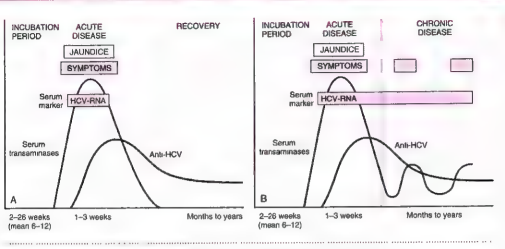
E (L) الف) مزمن B

EBV (۵ ج) مزمن C

🗉 ھىاتىت C

• ویروسشناسی: ویروس هیاتیت C در خانواده فلاوی ویریده بوده و یک ویروس کوچک و با RNA تک رشتهای است.

- ریسک فاکتورها
- ۱- سوءمصرف مواد مخدر تزریقی
 - ۲- مولتی پارتنر بودن
 - ۳- جراحی در ۶ ماه گذشته
 - ۴- آسیب Needle stick
- ۵- تماس های مکرر با افراد مبتلا به HCV
 - ۶- کارکنان حوزه پزشکی و دندانپزشکی
- 🚺 توجه: خطر آلوده شدن به HCV از طریق Needle stick، تقريباً ۶ برابر بيشتر از HIV است.
- تظاهرات بالینی: ۸۵٪ از مبتلایان به هیاتیت حاد C، بى علامت هستند. دوره باليني هياتيت Cاز هياتيت خفیفتراست. Hallmark هیاتیت C، تبدیل شدن به عفونت پایدار و هیاتیت مزمن است. در اکثر مبتلایان به HCV، هیاتیت مزمن رخ می دهد (۸۰ تا ۹۰٪ موارد) و در



تغییرات مارکرهای سرولوژیک در هپاتیت C حاد و مزمن

● مارکرهای تشخیصی

۱- مهمترین مارکرتشخیصی هپاتیت HCV-RNA ،C است که ۱ تا ۳ هفته بعد از عفونت در خون قابل کشف است. در این زمان ، ترانس امینازهای کبدی هم افزایش تخ یا فتهاند.

۲- آنتی بادی anti-HCV فقط در ۵۰ تا ۷۰٪ مبتلایان
 به هپاتیت Cحاد علامتدار وجود دارد. در سایر موارد، بعد
 از ۳ تا ۶ هفته ایجاد می گردد.

۳- تست انتخابی برای تشخیص هپاتیت Cمزمن، HCV-RNA است.

۴- یک ویژگی کاراکتریستیک هپاتیت C مزمن، افزایش دوره ای (اپیزودیک) آمینوترانسفرازهای سرم است که با دوره های طبیعی یا نزدیک به طبیعی آنزیم از هم جدا می شوند. است وری : بهترین روش تشخیص سرولوژیک هپاتیت حاد و مزمن C ، سنجش HCV-RNA است.

• یافتههای یاتولوژیک هیاتیت مزمن C

۱- تجمعات بزرگ لنفوئید

۲- Fatty change در هپاتوسیتها (به ویژه در نوع با ژنوتیپ ۳)

۳- آسیب به مجاری صفراوی



۱۵ مرد ۴۰ سالهای به مدت ۹ ماه است که به طور
 متناوب دچار حملات زردی و افزایش بیلی روبین سرم

و افزایش آنزیمهای کبد با دورههای بهبودی نسبی بین حملات، میشود. در بررسی میکروسکوپی کبد درجاتی از آپوپتوزیس، فیبروز و انفیلتراسیون سلولهای التهایی تک هستهای همراه با تشکیل تجمعات لنفاوی در کبد دیده میشود. تشخیص کدام است؟

(پرانترنی اسفند ۹۴ _قطب ۴ کشوری [دانشگاه اهواز])

الف) هاتيت حاد A ب) هاتيت حاد B

ج) هیاتیت مزمن B د) هیاتیت مزمن C

در Case مورد نظر سئوال مواردی که به نفع هپاتیت مزمن C هستند، عبارتند از:

۱- دورههای افزایش آمینوترانسفرازهای سرم که با دورههای طبیعی آمینوترانسفرازها از هم جدا میشوند.

۲- وجود تجمعات لنفاوی در کبد

الفرباع

۱۶- در بیوپسی کبد فرد مبتلا به هپاتیت C مزمن کدامیک از یافتههای میکروسکوپی زیر مشاهده نمیشود؟

(پرانترنی اسفند ۹۵ _قطب ۹ کشوری [دانشگاه مشهد])

الف) Bile Duct Injury

ب) Lymphoid infiltrate

Ground-Glass Hepatocytes (E

د) Fatty Change

ه پاتوسیتهای Ground-glass در هپاتیت مزمن B دیده می شوند. همچنین به پاسخ سئوال ۱۴ مراجعه شود.

الفربع

۱۷- در آزمایش میکروسکوپی از بیوپسی کبد بیمار مبتلا به هپاتیت ویروسی، تجمع سلولهای لنفوسیتی به همراه تشکیل فولیکولهای لنفاوی در فضای پورت دیده میشود. در ضمن بعضی از هپاتوسیتها دچار Fatty change شدهاند. کدامیک از انواع ویروسهای هپاتیت زیر عامل تغییرات فوق میباشد؟

(پرانترنی اسفند ۹۵ _قطب ۴ کشوری [دانشگاه اهواز])

B (ب A (فا

ج) C رچ

به پاسخ سئوال ۱۴ مراجعه شود.

الف (ب) ح

 ۱۸- تمام شاخصهای سرولوژیک هپاتیت ویروسی در سرم قابل ارزیابی میباشد، بجز:

(پرانترنی شهریور ۹۸ <u>قطب</u> ۷ کشوری [دانشگاه اصفهان]) HBc Ab (ب HCV Ag (الف) HBe Ab (ج) HBe Ab (ع

۱- برای تشخیص هپاتیت C از HCV-RNA استفاده می شود. هم در هپاتیت حاد C و هم در هپاتیت مزمن C مارکرهای سرمی قابل تشخیص عبارتند از: HCV-RNA و Anti-HCV

۲- در هپاتیت B مارکرهایی که در خون می توان
 شناسایی کرد، عبارتند از: HBsAg ،HBeAg
 Anti-HBs ،Anti-HBe ،Anti-HBc

الفابع

۱۹- فراوانی نسبی بروز سیروزدر کدامیک از هپاتیتهای ویروسی زیر بیشتر است؟ (دستیاری اسفند ۷۹)

الف) هياتيت B

رب) هیاتیت C

ج) هپاتیت همزمان B و D

د) هیاتیت E

عفونت پایدار و هپاتیت مزمن، Hallmark ابتلا به ویروس هپاتیت است. برخلاف هپاتیت B، بیماری مزمن در ۹۰-۸٪ مبتلایان به HCV رخ می دهد و در استلایان سیروز دیده می شود.

الفاباح

۲۰-کدامیک از فاکتورهای زیر در بیمار مبتلا به هپاتیت ویروسی مهم ترین فاکتور پیشگویی کننده پیشرفت به هپاتیت مزمن و سیروزاست؟

(پرانترنی اسفند ۹۶ _قطب ۶ کشوری [دانشگاه زنجان]) الف) شدت بروز علائم بیماری

ب) شدت افزایش آنزیمهای کبدی

ج) شدت حضور سلولهای التهابی در سینوزوئیدهای کبد و فضاهای پورت (هیستولوژی)

د) نوع ویروس هپاتیت (اتیولوژی)

اتیولوژی و نه طرح بافت شناسی، مهمترین عامل تعیین کننده احتمال به وجود آمدن هپاتیت مزمن پیشرونده میباشد. هپاتیت کتنها ویروسی است که در اکثر موارد مزمن می شود.



D مهاتیت D

T1-كداميك از طرحهاى سرمى زير بهتريين شاخص براى همراهى حاد عفونت هپاتيت B و شاخص براى همراهى حاد عفونت هپاتيت B و (دستيارى داسفند ۷۷) الله (دستيارى داسفند ۷۷) الله (دستيارى داسفند ۷۷) الله (دستيارى داسفند ۷۷) الله (HBSAb به همراه HBSAb به همراه HBSAb به همراه HBSAb د) وجود HBSAb به همراه LgM Anti HDV د) وجود LgM Anti HDV به همراه LgM Anti HDV

◙ هياتيت D

●تعریف: ویروس هپاتیت D که نام دیگرش ویروس هپاتیت دلتا است، یک ویروس RNAدار بوده و تنها زمانی میتواند تکثیر و موجب عفونت گردد که توسط HBsAg پوشیده شده باشد. لذا عفونت HDV هنگامی رخ میدهد که عفونت همزمان با HBV نیز وجود داشته باشد.

• پاتوژنز: هپاتیت D در دو حالت زیر ایجاد می شود.

 ۱- عفونت همزمان حاد: پس از آلوده شدن با سرم حاوی هر دو ویروس HDV و HBV احتمال ایجاد هیاتیت حاد شدید و فولمینانت کبد به خصوص در معتادان تزريقي بالاتراست. همچنين احتمال پيشرفت به عفونت مزمن و به دنبال آن سرطان کبد بیشتر است.

۲- عفونت اضافه شده (Superinfection) بریک ناقل مزمن HBV

• تشخيص

1- HDV RNA و HDV Ag قبل از ایجاد بیماری حاد علامتـدار و در روزهای اوّل آن، در خون و کبد قابل ارزیابی

۲- بهترین مارکر برای تشخیص مواجهه اخیر با هیاتیت D، IgM-anti HDV است.

٣- بهترین روش تشخیص عفونت حاد همزمان هپاتیت B و هپاتیت D، سنجش IgM-anti HDV و IgM-anti HBc است.

• پیشگیری: با واکسیناسیون برعلیه هپاتیت B از هپاتیت D پیشگیری می گردد.

(الف)(ب)ج)(د)

E میاتیت

۲۲-کدامیک از جملات زیر در موردهیاتیت E غلط است؟ (برانترنی اسفند ۹۷ _قطب۴ کشوری [دانشگاه اهوان])

الف) در اکثر موارد، باعث هیاتیت مزمن می شود.

ب) در زنان باردار با مورتالیتی بالایی همراه است.

ج) از طریق آب آلوده منتقل میشود.

د) جزء RNA ويروسها مىباشد.

🗉 هپاتیمت E: ویروس هپاتیت E (HEV) از طریق رودهای منتقبل می شود، این ویبروس توسط آب آلوده انتقال می یابد (گزینه ج). هیاتیت E یک بیماری Self - limited است.

• ويروس شناسي: ويروس هپاتيت E يک ويروس RNA داراز خانواده Hepevirus است (گزینه د).

روشهای تشخیص

۱- شناسایی آنتیبادیهای IgM و IgG در سرم

۲- روش PCR برای تشخیص PCR

 احتمال بیماری مزمن کبدی: هیاتیت E هیچگاه موجب بیماری مزمن کبدی نمی شود؛ به عبارت دیگر HEV با بیماری مزمن کبدی یا ویرمی پایدار همراه نمى باشد (گزينه الف).

مؤسسه فرهنكي انتشاراتي دكتر احمدي

 ویژگی کاراکتریستیک: یک ویژگی منحصر به فرد و کاراکتریستیک هپاتیت E، میزان بالای مرگ و میر در خانمهای حامله است که به ۲۰٪ می رسد (گزینه ب).

(3) E (4) (4)

٢٣- خانم باردار متعاقب مصرف آب آلوده دچار زردي و افزایش آنزیمهای کبدی شده و در عرض یک هفته فوت مىنمايد؛ مهمترين عامل كدام است؟

(یرانترنی اسفند ۹۷ _قطب۳ کشوری [دانشگاه همدان و کرمانشاه]) ب) HCV الف) HBV HDV (۵ HEV (

۱- هپاتیت E یک عفونت منتقل شونده از آب است که از طریق رودهای منتقل می شود و Self-limited است.

 ۲- ویژگی مهم هپاتیت E، میزان مرگ و میر در زنان حامله است که به ۲۰٪ می رسد.



پاتولوژی هپاتیتهای ویروسی

۲۴-کدام گزینه زیر به عنوان ویژگی مشخصه اصلی مورفولوژیک هپاتیت مزمن شدید در مقایسه با هپاتیت حاد، قابل قبول است؟ (پرانترنی میان دوره _آبان ۹۶) الف) تورم سلولي ب) فيبروز ج) فوليكول لنفاوي د) نکروز

🗉 پاتولوژی هپاتیتهای ویروسی

• هياتيت ويروسي حاد

۱- در هپاتیت ویروسی حاد خفیف، کبد در نمای ظاهری طبیعی بوده یا مختصر لکه لکه (Mottled) است. در هیاتیت حاد شدید به علت **نکروزماسیو، کبد کوچک** می شود.

۲- در نمای میکروسکوپیک موارد زیر مشاهده می گردد:

 در تمام مراحل هپاتیتهای ویروسی، سلولهای منونوكلئور غالب هستند. سلول منونوكلئور غالب در هیأتیت A، یلاسماسلها هستند. ویژگی های بافت شناسی هپاتیت حاد و مزمن، در هپاتیت حاد، انفیلتراسیون منونوکلئور در فضای پورت بسیار کم است (یا اصلاً وجود ندارد)؛ در حالی که در هپاتیت مزمن، انفیلتراسیون منونوکلئور متراکم و واضح است (ویژگی مشخصه هپاتیت مزمن)، نکروز پل زئنده و فیبروز فقط در هپاتیت مزمن وجود دارند، اگرچه در هپاتیت حاد شدید هم ممکن است نکروز پل زئنده دیده شود. واکنش های Ductular دارند، اگرچه در هپاتیت حاد شدید هم ممکن است نکروز پل زئنده دیده شود. واکنش های عاد ساد در مراحل ازایه اسکار خفیف بوده ولی در بیماری مراحل انتهایی، شدید می گردد.

- آسیب پارانشیم کبدی به صورت نگروز نقطهای (Spotty) با هباتیت لبولار است.
- التهاب پورت در هپاتیت حاد خفیف بوده یا اصلاً
 وجود ندارد.
- آسیب سلولهای کبدی ممکن است موجب آپوپتوز یا نکروز شود. با آپوپتوز، هپاتوسیتها، کوچک شده و به شدت اتوزینوفیلیک می گردند؛ همچنین هسته سلولها، چند قطعهای می شوند.
- در هپاتیت ویروسی حاد شدید، نکروز هپاتوسیتها در اطراف ورید مرکزی مشاهده میگردد. با افزایش شدت، نکروز پل زننده بین ورید پورت و ورید مرکزی ایجاد می شبود. در شدیدترین حالت، نکروز وسیع کبدی و نارسایی فولمینانت کبدی رخ می دهد.
 - هیاتیت ویروسی مزمن
- ۱- ویژگی بافت شناسی مشخص کننده هپاتیت ویروسی مزمن، انفیلتراسیون متراکم سلولهای منونوکلئور در فضای پورت می باشد.

۲- ایجاد هپاتیت Interface در محل اتصال مجاری پورت با پارانشیم هپاتوسلولر

۳- Hallmark آسیب مزمن کبدی پیشرونده، ایجاد اسکار است ابتدا فقط در مسیرهای پورت، فیبروز وجود دارد و سپس فیبروز گسترش میابد.

الناباع (

73- وجهافتراق هپاتیت حاداز مزمن دربررسی میکروسکوپی کدام است؟ (پرانترنی شهریور ۹۵ دانشگاه آزاد اسلامی) الف) نکروز

ب) ارتشاح سلول های آماسی تک هسته ای ج) فیبروز

د) دژنرسانس هپاتوسیتها

به پاسخ سوال ۲۴ مراجعه شود.

۲۶- در مورد هیاتیت حاد و مزمن تمام موارد صحیح است بحز؟

(پرائترنی اسفند ۹۵ _قطب ۷ کشوری [دانشگاه اصفهان]) الف) تكهسته أي ها سلول هاي غالب هستند.

ب) در نوع حاد، انفیلتراسیون منونوکلئور شدیدتر است. ج) در فرم مزمن، فیبروز وجود دارد.

د) در شکل حاد، مرگ سلولی برجسته تر است.

به پاسخ ستوال ۲۴ مراجعه شود.



Follow up

- ۱ هیاتیت A موجب هیاتیت مزمن یا وضعیت ناقل نمی شود ولی به طور نادر سبب هیاتیت فولمينانت مي گردد.
- ۲ بهترین مارکر برای تشخیص هیاتیت حاد A ، IgM-anti HAV است.
- ۳ پروتئین HBx در هپاتیت B در ایجاد کانسر کبد نقش دارد.
- ۴ اؤلین مارکرهایی که در هیاتیت حاد B ایجاد مي شوند، HBsAg و IgM-anti HBc هستند.
- ۵ وجود HBeAg و HBV-DNA نشاندهنده تکثیر فعال ويروسي است.
- ۶ وجود بایدار HBeAg نشاندهنده بیشرفت به سمت هیاتیت مزمن است.
- anti-HBs ۷ پس از مرحاله حاد و معمولاً چند هفته تا چند ماه بعداز نایدید شدن HBsAg ایجاد می شود. ممکن است تا پایان عمر باقی بماند و موجب ایمنی بیمار شود. اساس واکسیناسیون، أيجاد anti-HBs بوده كه موجب ايمني مادام العمر ميگردد.
- ۸ سن بیمار در زمان ابتلا، بهترین پیشبینی کننده مزمن شدن هپاتیت B است، هر چقدر سن بيمار كمترباشد، احتمال مزمن شدن بيشتر
- ۹ نمای Ground glass در سلولهای کبدی نمای کاراکتریستیک هیاتیت مزمن B است.

- ۱۰ مهمترین ویژگی هیاتیت C، تبدیل شدن آن به عفونت پایدار و هیاتیت مزمن است،
- ۱۱ بهترین مارکر برای تشخیص هیاتیت حاد و مزمن C، سنجش HCV-RNA است.
- ۱۲یک ویژگی کاراکتریستیک هیاتیت C مزمن، افزایش دورهای (اییزودیک) آمینوترانسفرازهای سرم است که توسط فواصل طبیعی از هم جدا مىشوند.
- ۱۳ یافته های باتولوژیک هیاتیت C مزمن، عبارتند از: الف) تجمعات بزرگ لنفوئید
 - ب) Fatty change در هیاتوسیتها
 - ج) اَسیب به مجاری صفراوی
- ۱۴ بهترین مارکر برای تشخیص مواجهه اخیر با هياتيت IgM-anti HDV ،D است.
- ۱۵ بهترین روش تشخیص عفونت حاد همزمان هیاتیت B و هیاتیت D سنجش IgM-anti HDV و IgM-anti HBc است.
- ۱۶ یک ویژگی منحصر به فرد و کاراکتریستیک هپاتیت E، میزان بالای مرگ و میر در زنان حامله است.
- ۱۷ در تمام مراحل هیاتیتهای ویروسی، سلولهای منونوكلئور غالب هستند.
- ۱۸ ویژگی مشخصه هپاتیت ویروسی مزمن، انفیلتراسیون متراکم سلولهای منونوکلئور در فضای پورت است.
- Hallmark ۱۹ هیاتیت مزمن کیدی، ایجاد اسکار و فيبروز است.

مهاتيت اتوايميون

۲۷- خانم جوانی با خارش و زردی از ۲ ماه قبل مراجعه نموده است. در آزمایشات، آنزیمهای کبدی، IgG و Liver/Kidney Microsomal Antibody گزارش شده است. مارکرهای هیاتیت ویروسی همگی منفی بودند. تشخیص بیماری کدامیک از گزینههای زیر میباشد؟

(برانترنی شهربور ۹۳ _قطب ۱ کشوری [دانشگاه گیلان و مازندران]) بيماري ويلسون الف) هياتيت اتوايميون د) سيروز صفراوي اوّليه ج) هپاتیت دارویی

 Q_B

🗉 هپاتیت اتوایمیون

●تعریف: هپاتیت اتوایمیون یک هپاتیت مزمن پیشرونده بوده که تمام ویژگیهای یک بیماری اتوایمیون را دارد؛ این ویژگیها عبارتند از:

۱- وجود استعداد ژنتیکی

۲- ارتباط با سایر بیماری های اتوایمیون

۳- وجود اتوآنتیبادیها

۴- پاسخ به داروهای سرکوبگر ایمنی

 اپیدمیولوژی: هپاتیت اتوایمیون در زنان شایعتر است (۸۷٪).

● ژنتیک: خطر هپاتیت اتوایمیون با آللهای HLA
 خاصی مثل آلل DRB1 در قفقازیها مرتبط است.

• عوامل شعله وركننده

۱- عفونتهای ویروسی

۲- مواجهه با توکسینها

٣- داروها

انواع: هپاتیت اتوایمیون براساس آنتیبادیهای در
 گردش به ۲ نوع زیر تقسیم می شود:

۱- نوع یک: در افراد میانسال و مُسن شایعتراست. آنتی بادی های کاراکتریستیک در این نوع عبارتند از:

الف) ANA

ب) آنتی بادی ضد عضله صاف (SMA)

ج) آنتی بادی ضد میتوکندری (AMA)

د) آنتی بادی علیه آنتی ژنهای محلول کبد یا آنتی ژن
 کبدی _یانکراس (Anti-SLA/LP)

۲- نوع دو: در کودکان و نوجوانان دیده می شود. آنتی بادی های کاراکتریستیک در این نوع عبارتند از:

الف) آنتی بادی ضد میکروزومال کبدی کلیوی نوع ۱

ب) آنتی بادی ضدسیتوزول کبدی نوع ۱ (Anti-LC1)

● پاتولوژی: اگرچه درهپاتیت اتوایمیون ، الگوی آسیب شبیه به هپاتیت های ویروسی حاد و مزمن است ، اما سیر سریع تری دارد. در هپاتیت ویروسی ، فیبروز چند سال بعد و با پیشرفت آهسته رخ می دهد در صورتی که در هپاتیت اتوایمیون ، تخریب پارانشیم و ایجاد اسکار به سرعت رخ می دهد. یافته های میکروسکوپیک هپاتیت اتوایمیون عبارتند از:

١- نكروز و التهاب

 ۲- انفیلتراسیون التهابی منونوکلئور با ارجحیت پلاسماسلها

٣- ژوزتهای هیاتوسیتی

●سیر بالینی: تظاهر شایع هپاتیت اتوایمیون به صورت بیماری بالینی حاد است (۴۰٪). گاهی بیماری فولمینانت رخ داده و طی ۸ هفته از شروع بیماری به سمت آنسفالوپاتی کبدی پیشرفت میکند.

● پیش آگهی: مورتالیتی هپاتیت اتوایمیون شدید و درمان نشده، تقریباً ۴۰٪ در طی ۶ ماه از زمان تشخیص است. بیماری در حداقل ۴۰٪ از افرادی که زنده میمانند به سمت سیروز پیشرفت میکند.

• درمان

 ۱- درمان ایمنوساپرسیو معمولاً مؤثر بوده و در ۸۰٪ بیماران موجب رمیشن شده و بقای طولانیمدت خواهند داشت.

 ۲- بیماری End-stage اندیکاسیون پیوند کبد است.
 بقای ۱۰ ساله بعد از پیوند کبد ۷۵٪ است اما در ۲۰٪ موارد عود در کبد پیوند شده رخ می دهد.



۲۸- زن ۳۵ سالهای با درد شکم، زردی و افزایش آنزیمهای کبدی مراجعه نموده است. در آزمایشات اختصاصی بهعمل آمده، تیتر بالای آنتیبادی ضدهسته وضدعضله صاف دیده می شود؛ در بیوپسی کبد، انتظار دیدن کدامیک از تغییرات زیر را دارید؟

(پرانترنی شهریور ۹۸ ـ قطب ۲ کشوری [دانشگاه تبریز]) الف) انفیلتراسیون فراوان اثوزینوفیل

ب) تجمعات سلولهای کوپفر

ج) انفیلتراسیون فراوان پلاسماسل

د) انكلوزيون ائوزينوفيلي درون هسته

به پاسخ سئوال ۲۷ مراجعه شود.



سماری های کیدی ناشی از داروها

۲۹- در بررسی میکروسکوپی بیوپسی کبد در خانمی ۳۴ ساله، نمای کلستاز بدون التهاب واضح دیده می شود. آسیب ایجاد شده با کدام داروی زیر محتمل تر است؟ (برانترنی میان درو ـ خرداد ۱۴۰۰)

ب) اتانول د) فنوتيازين

🗉 انواع آسیبهای کبدی ناشی از دارو

- الگوی کلستاتیک بدون التهاب: داروهایی که موجب کلستاز ساده بدون التهاب می شوند، عبارتند از (نکته اصلی سئوال):
 - ۱- داروهای ضدبارداری و استروئیدهای آنابولیک
 - ۲- آنتیبیوتیکها
 - ۳- داروهای ضدرتروویروسی (HAART)
- هپاتیت کلستاتیک: کلستاز به همراه نکروزلوبولار
 والتهاب، ممکن است در تخریب مجاری صفراوی دیده
 شود.
 - ۱- آنتیبیوتیک
 - ٧- فنوتيازين
 - ۳- استاتینها
 - نكروز هياتوسلولر
- ۱- نگروز نقطه نقطه هپاتوسیتها: متیل دوپا و فنی توئین
 - ۲- نکروز شدید: استامینوفن و هالوتان
 - ٣- هپاتيت مزمن: ايزونيازيد
 - کبد چرب
- ۱-قطرات چربی کوچکوبزرگ: اتانول، کورتیکواستروئید، متوترکسات و TPN
- ۲-استئاتوزمیکرووزیکولار(قطرات چربی کوچک منتشر): اسید والپروئیک، تتراسیکلین، آسپرین (سندرم ری) و HAART
- ۳- استثاتوهپاتیت به همراه اجسام مالوری دنک: اتانول و آمیودارون
- •فیبروز و سیروز الکل، متوترکسات، انالاپریل،
 ویتامین A و سایر رتینوئیدها
 - گرانولوم
- ۱- گرانولوم آپی تلیومی غیرپنیری: سولفانامید، آمیودارون و ایزونیازید
 - ۲- گرانولومهای حلقه فیبرین: آلوپورینول
 - ضايعات عروقي
- ۱- سندرم انسداد سینوزئیدی (بیماری انسدادی وریدی): شیمی درمانی با دوزبالا، چای Bush
 - ۲- سندرم بودکیاری: OCP

۳- هپاتیت پلیوزیس: استروئیدهای آنابولیک و تاموکسیفن توجه: هپاتیت پلیوزیس باکاویتههای پر از خون مشخص می گردد.



۳۰-کودک ۳ ساله ای با سابقه سرماخوردگی و مصرف آسپرین در ۳ روز پیش به طور ناگهانی دچار کاهش هوشیاری شده و ۲ ساعت پس از ورود به اورژانس فوت نموده است. در بررسی میکروسکوپی نمونه کبد وی کدام نمای زیر بیشتر دیده می شود؟

(برانترنی ـ اسفند ۸۷)

الف) گلبولهای PAS مثبت در سیتوپلاسم هپاتوسیتها ب) استئاتوز میکرووزیکولار

- ج) پرولیفراسیون مجاری صفراوی
- د) وجود هپاتوسیتهای چند هستهای

در صورت مصرف بیش از حد آسپرین (سندرم ری)، است**ئاتوز میکرووزیکولار**(قطرات کوچک چربی منتشر) رخ میدهد. همچنین به پاسخ سئوال ۲۹ مراجعه شود.



الكلي كلد حرب الكلي

۳۱- خانمی ۴۰ ساله دیابتیک با افزایش وزن، تحت بررسی قرار میگیرد. ALT و AST افزایش یافته دارد. در بیوپسی کبد، برخی هپاتوسیتها، نمای Ballooning داشته و حاوی اجسام Mallory-Denk میباشند. همچنین واکوئولهای کوچک و بزرگ روشن در اغلب هپاتوسیتها و انفیلتراسیون نوتروفیل در لبول کبدی و اسکلروز اطراف ورید مرکزی دیده می شود. تشخیص محتمل کدام است؟

الف) استئاتوهپاتیت ب) هپاتیت ویروسی ج) هپاتیت اتوایمیون د) آدنوم کبدی

استثاتوهپاتیت: به تجمع چربی در سلولهای کبدی اطلاق می شود. تغییرات استئاتوهپاتیت به قرار زیر هستند که در صورت مصرف الکل نسبت به کبد چرب غیرالکلی (NAFLU) برجسته تر هستند.

۱- تورم سلول کیدی (Ballooning)

 Q_B

۲- اجسام مالوری دنک: انکلوزیونهای سیتوپلاسمی ائوزینوفیلیک در هپاتوسیتهای دژنره (یافتهای بسیار مهم) ۳- انفیلتراسیون نوتروفیلی

الفابع

۳۲- در کدام بیماری اجسام مالوری ـ دنک (Mallory-Denk bodies) به شکل تجمعات داخل سیتوپلاسمی ائوزینوفیلی در سلولهای کبدی خراب شده، دیده میشود؟

(پرانترنی اسفند ۹۶ ـ قطب ۱۰ کشوری [دانشگاه تهران]) الف) هپاتیت C ب) هپاتیت الکلی ج) هپاتیت اتوایمیون د) هپاتیت B

به پاسخ سئوال ۳۱ مراجعه شود.

الفاتع

۳۳- دربیماری با سابقه مصرف الکل که با ضعف و خستگی و احساس ناراحتی در قسمت فوقانی شکم مراجعه کرده، آنزیمهای کبدی مختصری افزایش یافته و سونوگرافی نمای کبد چرب بدون شواهد سیروز را نشان داده است. دربیوپسی کبد بیمار چه نمایی دیده می شود؟

الف) تورم سلول کبدی، اجسام مالوری و ارتشاح نوتروفیلی ب) ارتشاح لنفوسیتی فضاهای پورت و تیغههای فیبروزه پورتال ـ پورتال

ج) استئاتوز میکرووزیکولار منتشر به همراه نکروز سلول کبدی

د) کلاپس پارانشیم کبدی، ارتشاح تک هستهای در پارانشیم و فضاهای پورت

به پاسخ سئوال ۳۱ مراجعه شود.

ستئاتوفيبروز

۳۴- برای مشاهده بهتر بافت فیبروز در سیروز الکلی کدام رنگ آمیزی اختصاصی را روی برش بافتی توصیه میکنید؟

(پرانترنی شهریور ۹۴ _قطب۳ کشوری[دانشگاه همدان و کرمانشاه])

الف) Congo red ب) Masson Trichroma

Periodic Acid-schiff (

Prussian blue (3

■استثاتوفیبروز: بیماری کبد چرب از هر نوعی که باشد، الگوی مشخصی از اسکار ایجاد میکند که به قرار زیر است:

۱- درابتدا فیبروز در مرکز لبول و به شکل اسکلروز ورید
 مرکزی ایجاد می شود.

۲- سپس اسکار اطراف سینوزوئید در فضای دیسه (Disse) ظاهر شده و به خارج گسترش می یابد و الگوی قفس مرغ (Chicken Wire Fence Pattern) به وجود می آید.

۳- با اتصال ساقههای باریک فیبروز به مسیرهای پورتال و متراکم شدن آنها، دیوارههای فیبروزه مرکز پورت (Central Portal Fibrous Septa) ایجاد می شود.

۴- سیروز ناشی از کبد چرب به صورت میکروندولر (ندولهای کوچکتراز ۳ میلیمتر) یا سیروز Laennec است.

1 توجه: تغییرات بافتی با رنگ آمیزی سه رنگ ماسون (Masson trichroma) قابل مشاهده است.

ا عبد چرب غیرالکلی

> الف) کبدچرب غیرالکلی ب) سندرم ژیلبرت ج) هپاتیت اتوایمیون د) سیروز کبدی

🗉 بیماری کبد چرب غیرالکئی (NAFLD)

تعریف: بیماری کبد چرب غیرالکلی شایعترین علت
 افزایش تصادفی ترانس آمینازهای سرم است.

- تغییرات کبد: NAFLD موجب ۳ تغییر زیر می شود:
 - ۱- استئاتوز
 - ۲- استئاتوهیاتیت
 - ٣- سيروز

به پاسخ سئوال ۳۵ مراجعه شود.

الف ب ج د

Follow up

- ۱ هپاتیت اتوایمیون در زنان شایعتربوده و نکات برجسته آن به قرار زیر است:
- آنتیبادیهای ANA، ضد عضله صاف (SMA)، ضدمیتوکندری (AMA) و ضد کبدی _ کلیوی نوع ۱ (Anti-LKM-1) در آن مثبت است.
- و در لام پاتولوژی، انفیلتراسیون پلاسماسلها و ژوزتهای هپاتوسیتی یافتههای مهم هستند.
- ۲ مهمترین دارویی که موجب استثاتوز میکرووزیکولار میشود، آسپرین است.
- ۳ استئاتوهپاتیت یا کبد چرب دو علت اصلی دارد که عبارتند از: مصرف الکل و کبد چرب غیرالکلی
- استئاتوهپاتیت موجب تغییرات پاتولوژیک زیر در
 کبد می شود که در مصرفکنندگان الکل بارزتر از
 کبد چرب غیرالکلی است:
 - تورم سلول کیدی (Ballooning)
 - اجسام مالوری _دنک
 - انفیلتراسیون نوتروفیلی
- ۵ استئاتوفیبروز (سیروز ناشی از کبد چرب) با موارد زیر مشخص می گردد:
 - اسکلروز ورید مرکزی
 - نمای قفس مرغ (Chicken wire fence)
 - Central portal fibrous septa •
 - سيروز ميكروندولريا سيروز
- تمام تغییرات فوق را می توان به کمک رنگ آمیزی به روش ماسون مشاهده نمود.
- ۶ شایعترین علت افزایش تصادفی ترانس آمینازهای سرم، کبد چرب غیرالکلی (NAFLD) است.

یادداشت. ی

●اختلالات همراه: اختلالات همراه با NAFLD عبارتند از:

۱- مقاومت به انسولین و سندرم متابولیک: NAFLD همواره با مقاومت به انسولین و سندرم متابولیک همراه است.

۲- دیابت نوع ۲ (یا سابقه خانوادگی دیابت نوع ۲)

۳- چاقی و بهویژه چاقی مرکزی (BMI بیشتر از ۳- Kg/m² در سفیدپوستان و بیشتر از ۲۵ Kg/m² در آسیاییها)

۴- دیس لیپیدمی (هیپرتری گلیسریدمی، HDL پائین، LDL بالا)

4- هيپرتانسيون

●تظاهرات بالینی: بیشتر مبتلایان به NAFLD، بیعلامت هستند و به صورت اتفاقی با مشاهده افزایش بیعلامت هستند و به صورت اتفاقی با مشاهده افزایش آمینازها تشخیص داده می شوند (مثل Malaise و نظر سئوال). بعضی از بیماران دچار خستگی، RUQ می شوند.

● عوارض: شیوع بیماریهای عروق کرونر در مبتلایان به NAFLD بالا میرود.

● درمان: کم کردن وزن و کاهش مقاومت به انسولین اساس درمان بوده: لذا بهترین درمان تغییر در سبک زندگی (رژیم غذایی و ورزش) است.

NAFLD در کودکان: با افزایش چاقی، NAFLD و سندرم متابولیک در کودکان در حال افزایش است. در کودکان نمای بافتشناسی تفاوتهای زیر را با بزرگسالان دارد:

 ۱- التهاب و ایجاد اسکار در مسیرهای پورت و نواحی اطراف پورت متمرکز است.

۲- غلبه با انفیلتراسیون منونوکلئور بوده و نه انفیلتراسیون نوتروفیلی

۳۶- شایعترین علت یافته تصادفی افزایش آنزیمهای کبدی، در آزمایش بیماران کدام است؟

(دستیاری_تیر۱۴۰۰)

الف) بیماری کبد چرب غیرالکلی ب) بیماری کبد چرب الکلی

ج) آسیب کبدی مرتبط با دارو / سم

د) هپاتیتهای ویروسی

بیماریهای متابولیک ارثی

موكروماتوز

۳۷- در بررسی مرد ۳۰ سالهای با افزایش آنزیمهای کبدی و هپاتومگالی که برادرش نیز به علت سیروز کبدی فوت کرده است، سطوح بالای فریتین مشاهده شده است. در معاینه، پیگمانتاسیون پوستی به ویژه در مناطق در معرض نور آفتاب مشهود است. بیمار سابقه اختلال خونی ندارد. با توجه به محتمل ترین تشخیص، نقص اؤلیه در کدامیک از موارد زیر است؟

(برانترنی میان دوره ـ دی ۹۷)

الف) Intestinal absorption

ب) Hemoglobin synthesis

ج) Liver mineral storage

اد) Hepatocyte uptake

🗉 هموکروماتوز

●تعریف: یک بیماری ارثی و ژنتیک بوده که ویژگی اصلی آن تجمع بیش از حد آهن در کبد، پانکراس و قلب است.

●اتیولوژی: شایعترین نوع آن یک بیماری اتوزوم مغلوب بوده که در دوره بزرگسالی شروع گردیده و به علت موتاسیون در ژن HFE ایجاد میشود.

• پاتوژنی: در هموکروماتوز ارثی، نقصی در تنظیم جذب رودهای آهین موجود در رژیم غذایی وجود دارد که موجب تجمع آهن به میزان ۲/۵ تا یک گرم در سال می گردد (نکته اصلی سئوال).

ژن HFE روی بازوی کوتاه کروموزوم ۶ قرار دارد. ژن HFE سطح هپسیدین (هورمونی که توسط کبد تولید می شود) را تنظیم میکند. هپسیدین جذب آهن از روده ها را مهار میکند، زمانی که سطح هپسیدین کاهش می یابد، میزان جذب آهن بالا می رود. در هموکروماتوز، سطح هپسیدین کاهش ییدا می کند.

ری یادآوری: هنگامی که هپسیدین کاهش مییابد، جذب آهن از روده افزایش مییابد و زمانی که هپسیدین افزایش پیدا میکند، جذب آهن از روده کم میشود.

 اپیدمیولوژی: هموکروماتوز در مردان، ۵ تا ۷ برابر شایعتربوده و از نظر بالینی نیز زودتر تظاهر می یابد.

■ تظاهرات بالینی: تریاد کلاسیک هموکروماتوز عبارتند از: ۱- سیروز میکروندولر

۲- دیابت قندی که در ۸۰٪ بیماران رخ می دهد.

۳- پیگمانتاسیون پوست که در ۸۰٪ مبتلایان به هموکروماتوز گزارش می شود.

علائم اصلی هموکروماتوز عبارتند از: هپاتومگالی، درد شکم، پیگمانتاسیون پوست (به خصوص در نواحی که در معرض نور آفتاب قرار دارند)، تغییر در هموستاز گلوکزیا دیابت، اختلال فانکشن قلب (آریتمی و کاردیومیوپاتی) و آرتیت غیرتیبیک

ا توجه: بعضی از بیماران با کاهش میل جنسی، ناتوانی جنسی و آمنوره (در زنان) مراجعه می نمایند.

•پاتولوژی: رسوب هموسیدرین در ارگانهای زیر (به ترتیب) رخ میدهد: کبد، پانکراس، میوکارد قلب، هپیوفیز، غده آدرنال، تیروئید، غدد پاراتیروئید، مفاصل « بوست

در کبد، آهن به شکل دانههای هموسیدرین به رنگ زرد طلایی در سیتوپلاسم دور پورت تظاهر می یابد که در رنگ آمیزی با آبی پروس به رنگ آبی درمی آید.

●پیش آگهی: مرگ در اثر سیروز، کارسینوم هپاتوسلولر و یا بیماری قلبی رخ می دهد. ریسک ایجاد کارسینوم هپاتوسلولر در مبتلایان به هموکروماتوز درمان نشده، ۲۰۰ برابر جمعیت عادی می باشد.

الله بع

۳۸ - در رنگ آمیزی آهن از نمونه بیوپسی کبد بیمار، گرانول های فراوان آبیرنگ درون هپاتوسیت ها دیده می شود. اختلال کدامیک از پروتئین های زیر می تواند زمینه ساز ایجاد این بیماری باشد؟

(پرائترنی اسفند ۹۴ _قطب ۵ کشوری [دانشگاه شیراز]) الف) هپسیدین ب) آلبومین ج) فریتین د) سرولوپلاسمین

۱- در مبتلایان به هموکروماتوز، در زنگ آمیزی با
 آبی پروس، در داخل سلولهای کبدی، تجمع آهن به
 رنگ آبی دیده می شود.

 ۲- در هموکروماتوز، سطح هپسیدین کاهش یافته است، لذا جذب آهن از روده افزایش می یابد.

(الف (ب ع ال

سماري ويلسون

۳۹- در بیویسی کبد بیمار مبتلا به هپاتومگالی، گرانولهایی داخل سیتوپلاسم سلولهای کبدی دیده می شود که با رنگ آمیزی اورسٹین رنگ می گیرد؛ کدام تشخیص زیر مطرح است؟

(پرانترنی شهریور ۹۵ _قطب ۸ کشوری [دانشگاه کرمان])

الف) نقص آلفا یک آنتی تریپسین

ب) بیماری ویلسون

ج) هموكروماتوز

د) ستدرم ری

🗉 بیماری ویلسون

- تعریف: یک بیماری اتوزوم مغلوب در متابولیسی مس بوده که با تجمع سمی مس در بسیاری از بافتها و ارگانها به ویژه **کبد، مغزو چشم** مشخص می شود.
- ژنتیک: نقص ژنتیکی بیماری، موتاسیون در ژن ATP7B بوده که بر روی کروموزوم ۱۳ قرار دارد.
- پاتوژنی در بیماری ویلسون، جذب مس و انتقال آن به كبد طبيعي بوده ولى انتقال مس به صفرا و اتصال آن به سرولوپلاسمين مختل شده است. مس متصل نشده به سرولوپلاسمین سبب همولیزو تغییرات پاتولوژیک در مغز، قرنیه، کلیهها، استخوانها، مفاصل و غدد پاراتیروئید می شود و همزمان ترشح ادراری مس شدیداً افزایش مييابد.

• ياتولوژي

Fatty Change -۱ یا استئاتوز

- ۲- هپاتیت حاد و فولمینانت مشابه هپاتیت حاد ویروسی
- ٣- هپاتيت مزمن كه منجر به نكروز هپاتوسيت ها، تغيير چربی و استئاتوهپاتوز می شود.

● حلقه کایزر ـ فلشر: آسیب به مغز موجب درگیری گانگلیون های بازال می شود و در تمام بیماران با درگیری نورولوژیک، ضایعه چشمی به شکل حلقه کایزر_فلشر دیده می شود، این حلقه، رسوب **سبزتا قهوهای رنگ مس** در غشای دسمه قرنیه است.

• تشخيص

- ١- سرولوپلاسمين پائين سرم
- ۲- افزایش مس کبدی (حساس ترین تست)
- ٣- افزایش مس ادرار (اختصاصی ترین تست)

 رنگ آمیزی های اختصاصی: مس مازاد را می توان با رنگ آمیزی های اختصاصی مثل رودانین برای مس و اورسئین برای پروتئین همراه با مس مشخص نمود.

●درمان: D - پنی سیلامین + روی



ميود آلفا ١ آئتي ترييسين

۴۰- نوزادی با علائم کلستاز بستری گردیده است. در بيوپسى كبداين نوزاد، داخل سيتويلاسم سلولهاي کبدی، گلبولهایی کروی که با رنگ آمیزی پرپودیک اسید - شیف (PAS) قویاً رنگ میگیرند، مشاهده میگردد. محتمل ترین تشخیص کدام است؟

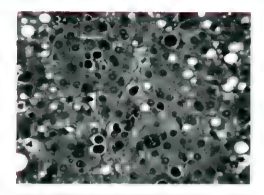
(برائترنی اسفند ۹۷ _قطب ۱۰ کشوری [دانشگاه تهران]) الف) كمبود آلفايك أنتى ترييسين

- ب) بيماري ويلسون
- ج) بیماری هموکروماتوز
- د) کلستاز ناشی از دارو

🗗 کمبود آلفا ۱- آتتی ترییسین

- تعریف: یک بیماری اتوزوم مغلوب بوده که با سطح یائین آلفا ۱- آنتی ترییسین (۵٬AT) که یک مهارکننده يروتئاز است، مشخص مي گردد. عملكرد اصلى آلفا ١- أنتى ترييسين مهار نمودن يروتنازها و به ويژه الاستاز نوتروفیلی مترشحه در مناطق دچار التهاب است.
- پاتوژنن آلفا ۱- آنتی تریپسین یک گلیکوپروتئین بوده که توسط هیاتوسیتها ساخته می شود. ژن ۵٫AT بر روی کرومبوزوم ۱۴ قبرار دارد، افرادی که از نظر آلل Z هموزیگوت (Pizz) هستند به این بیماری مبتلا می گردند.
- پاتوژنین در افراد دارای ژنوتیپ Pizz دو اختلال زیر ایجاد میگردد:
- ١- أمفيزم ريوي (ناشي از افزايش فعاليت الاستاز). أمفيزم در مبتلايان به كمبود آلفا ١- آنتي ترييسين از نوع پان آسینار بوده و به لوبهای تحتانی ریه تمایل دارد.
 - ۲- آسیب کبدی (ناشی از تجمع α,ΑΤ)
- تظاهرات باليني: ۲۰-۲۰٪ از نوزادان مبتلا به كمبود AAT، دچار کلستاز هستند (یکی از نکات سئوال). در كودكان باسن بالاتر، نوجوانان و بزرگسالان علائم اؤليه به صورت هیاتیت مزمن، سیروزیا بیمار ریوی است.





در کمبود آلفــا ۱- آنتی تریپســین هپاتوســیتها هاوی گلبولهای گرد یا بیضی هستند که به شدت با پریودیک اسید ــشیف (PAS) رنگ می گیرند.

کارسینوم هپاتوسلولر در ۳–۲٪ بزرگسالان مبتلا به ژنوتیپ Pizz و معمولاً در جریان سیروز رخ میدهد.

• پاتولوژی: سلولهای کبدی در این بیماری حاوی گلبولهای سیتوپلاسمی گردیا بیضی هستند به شدت با پریودیک اسید - شیف (PAS) رنگ می گیرند (یکی از نکات سئوال).

الفابع

۴۱- دختر ۸ ساله با آمفیزم ریوی مراجعه کرده است. در بیوپسی کبد، اجسام ارغوانی پاس مثبت (+PAS) در سیتوپلاسم سلولهای کبدی مشاهده می گردد. تشخیص کدامیک از موارد زیر است؟

(پرانترنی میاندوره ـ اردیبهشت ۹۶)

الف) کمبود α۱ آنتی تریپسین

ب) هموكروماتوز

ج) بیماری ویلسون

د) سندرم کارولی

به پاسخ سئوال ۴۰ مراجعه شود.

 ۴۲- در سلولهای کبدی نوزادی که مبتلا به کلستاز است، انکلوزیونهای کروی تا بیضوی سیتوپلاسمی
 که در رنگآمیزی پریودیک اسید شیف (PAS)

مثبت هستند در هپاتوسیتها مشاهده میگردد؛ محتمل ترین تشخیص کدام است؟ (پرانترنی ـ اسفند ۹۲) الف) بیماری ویلسون ب) بیماری ذخیرهای چربی ج) بیماری هموکروماتوز د) کمبود آلفا ۱ آنتی تریپسین

به پاسخ سئوال ۴۰ مراجعه شود.

الفابع

۴۳- در بررسی میکروسکوپی کبد کودکی که با علائم نارسایی تنفسی و اختلال در آنزیمهای کبدی مراجعه کرده است. علائم کلستاز همراه با گلبولهای هیالینی بیضی تا گرد داخل سیتوپلاسمی مشاهده می شود. برای تشخیص بیماری، کدامیک از رنگ آمیزی های زیر کمککننده است؟

(پراتنرنی اسفند ۹۴ ـ قطب ۲ کشوری [دانشگاه تبریز]) الف) تری کروم _ ماسون ب) پریودیک اسید _ شیف ج) متنامین _ سیلور د) کُنگو _ رد

به پاسخ سئوال ۴۰ مراجعه شود.

(الف ع د

۴۴-کودک ۸ ساله با سابقه کلستازدوره شیرخوارگی و آمفیزم ریوی فعلی جهت انجام بیوپسی کبد مراجعه نموده است. با توجه به محتمل ترین تشخیص، انتظار مشاهده کدامیک از یافته های زیررا در بیوپسی کبد خواهیم داشت؟

(پرانترنی اسفند ۹۴ - قطب ۹ کشوری [دانشگاه مشهد]) الف) گلبول های قرمز رنگ سیتوپلاسمی در هپاتوسیتها با رنگ آمیزی پربودیک اسید شیف

ب) مقادیر فراوان گرانولهای آبی در هپاتوسیتها با رنگ آمیزی آبی بروس

ج) واکنش گرانولوماتو و تخریب مجاری صفراوی در فضاهای پورت

د) تجمع مقادیر قابل توجه مس در بافت کبد

به پاسخ سئوال ۴۰ مراجعه شود.

الفالاي

۴۵- جوانی به علت ایکتر طولانی همراه با تنگی نفس تحت بررسی است. در سابقه ناراحتی مشابه را در یکی از برادرهایش ذکر میکند. در بیوپسی کبد، سیروز همراه با گلبولهای سیتوپلاسمی PAS مثبت در هپاتوسیتها مشاهده می شود. در صورتی که بیوپسی ریه از بیمار انجام شود، کدامیک از انواع آمفیزم دیده می شود؟

(دستياري ـ اردبيهشت 4۵)

Centriacinar (ب Panacinar (الف Irregular (د Panaceptal (ج

آمفیزم در مبتلایان به کمبود آلفا ۱ _آنتی تریپسین از نوع **پان آسینار** بوده و به **لوبهای تحتانی ریه** تمایل دارد.

(الفابع)

Follow up

- ۱ در بیماری هموکروماتوز به علت کاهش هپسیدین جذب رودهای آهن افزایش می یابد. تریاد کلاسیک
 - هموكروماتوز، عبارتنداز:
 - الف) سيروز ميكروندولر
 - ب) دیابت قندی
 - ج) پیگمانتاسیون پوسلتی
- ۲ در مبتلایان به هموگروماتوز، در رنگ آمیزی با آبی پروس، گرانولهای آهن که به رنگ آبی درآمدهاند در داخل هپاتوسیت ها مشاهده می شوند.
- ۳ نکات برجسته در بیماری ویلسون به قرار زیر هستند:
- به علت موتاسیون در ژن ATP7B ایجاد می شود.
- وجود حلقه کایزر فلشردر غشاء دسمه قرنیه از یافتههای تشخیصی اللت.
- سرولوپلاسـمین پائین سرم و افزایش مس ادرار از یافته های آزمایشگاهی مهم آن هستند.
- از رنگ آمیزی رودانین و اورسئین برای تشخیص
 بافت شناسی آن استفاله می شود.
- ۴ یافتههای بسیار مهم در کمبود a1 آنتی تریپسین عبارتند از:
 - الف) کلستاز نوزادی
 - ب) آمفیزم ریوی نوع پان آسینار
- ج) وجود گلبولهای استوپلاسمی گردیا بیضی PAS مثبت در سلولهای کبدی

عل هيپربيلي روبينمي

۴۶- کدامیک ازمواردزیر، موجب هیپربیلی روبینمی کنژوگه نمی شود؟ (پرانترنی اسفند ۹۴ ـ قطب ۴ کشوری ادانشگاه اموانا) الف) آنمی همولیتیک ب) هپاتیت ویروسی ج) سنگ کیسه صفرا د) کارسینوم یانکراس

■علل هيپربيليروبينمي غيركنژوگه

- توليد بيش از حد بيلي روبين
- ۱- آنمی همولیتیک (نکته سئوال)
- ۲- بازجذب خون از خونریزیهای داخلی مثل خونریزیهای گوارشی و هماتومها
 - ٣- خونسازي غيرمؤثر مثل آنمي پرنيشيوز و تالاسمي
 - کاهش برداشت کبدی: به دلیل تداخل دارویی
 - اختلال در کنژوگاسیون بیلیروبین
 - ۱- زردی فیزیولوژیک نوزادان
- ۲- بیماری هپاتوسلولار منتشر مثل هپاتیت دارویی یا ویروسی و سیروز
 - 🗉 علل هيپرېيليروپينمي کنژوگه
 - كاهش ترشح و دفع توسط سلولهاي كبدي
 - ۱- داروهایی مثل OCP و سیکلوسیورین
- ۲- آسیب به سلولهای کبدی مثل هپاتیت دارویی یا
 ویروسی، TPN و عفونت سیستمیک
 - ♦ اختلال در جریان صفراوی داخل یا خارج کبدی
- ۱- تخریب مجاری صفراوی داخل کبدی به دنبال التهاب مثل سیروز صفراوی اولیه، کلانژیت اسکلروزان اولیه، بیماری بیوند علیه میزبان و پیوند کبد
 - ۲- سنگهای کیسه صفرا
 - ۳- فشار خارجی مثل کارسینوم پانکراس

(DE (JUL)

میربیلی روبینمی های ارثی

۴۷- خانمی ۳۰ ساله به دلیل زردی اسکلرا به پزشک مراجعه نموده است. دربررسیهای آزمایشگاهی، ییلی روبین توتال 4.5mg/dl و بیلی روبین مستقیم 0.3mg/dl است. جهت بررسی علت زردی کدام حالت زیر محتمل تراست؟

(پرانترنی شهریور ۹۷ - قطب ۱۰ کشوری [دانشگاه تهران])

الف) كلانژيت اسكلروزان اوّليه

ب) سندروم دوبین جانسون

ج) سندرم ژيلبرت

د) مصرف سیکلوسپورین

■ سندرم ژیلبرت: یک بیماری ارثی شایع بوده که ۷٪ جمعیت را مبتلا میسازد. تظاهر آن به صورت هیبربیلیروبینمی غیرکنژوگه است. اتیولوژی آن کاهش گلوکورونیل ترانسفراز به علت موتاسیون در ژن UGTIA1 است. این بیماری خوش خیم بوده و هیچ عارضهای ندارد.

■ سندرم دوبین - جانسون: مبتلایان به این سندرم دچارهیپربیلی روبینمی کنژوگه میگردند. این بیماران به غیر از کبد حاوی پیگمانهای تیره و بزرگی کبد هیچگونه مشکل عملکردی دیگری ندارند.

ا توجه: سیکلوسپورین و کلانژیت اسکلروزان اوّلیه از علل هیپربیلیروبینمی کنژوگه هستند. در صورتی که در Case موردنظر، بیمار هیپربیلیروبینمی غیرکنژوگه دارد.

🗨 چند نکته مهم

۱- زردی هنگامی مشاهده می شود که سطح بیلی روبین بیشتر از mg/dl ۲ باشد.

۲- آنمیهای همولیتیک شایع ترین علت یرقان (ایکتر)
 می باشند که موجب افزایش بیلی روبین غیرکنژوگه می گردند.
 ۳- در بیماری های کلستاتیک، آلکالن فسفاتاز سرم افزایش پیدا می کند.

الفاب

الستاز (ا

 ۴۸- افزایش کدام مارکر خونی نشان دهنده آسیب به مجاری صفراوی است؟

(پرانترنی شهرپور ۹۷ ـ قطب ۷ کشوری [دانشگاه اصفهان]) الف) آسیارتات آمینوترانسفراز

ب) لاكتات دهيدروژناز

ج) آمونیاک

د) گاماگلوتامیل ترانسفراز

■کلستاز: کلستاز به دلیل تداخل در ترشح صفرارخ میدهد و منجر به زردی و تجمع رنگدانههای صفرا در بارانشیم کبد می شود.

اتیولوژی: علل کلستاز عبارتند از: انسداد التهابی،
 مکانیکی یا تخریب مجاری صفراوی و یا اختلالات متابولیک
 در ترشح صفرا از هپاتوسیتها

یافتههای آزمایشگاهی: در مبتلایان به کلستاز ۲ یافته
 آزمایشگاهی اختصاصی زیر وجود دارد (۱۰۰٪ امتحانی):

١- افزايش آلكالن فسفاتاز

۲- افزایش گاماگلوتامیل ترانسفراز

پاتولوژی: تجمع قطرات صفرا در هپاتوسیتها موجب ایجاد نمای کف آلود ظریف می شود که به آن دژنراسیون Feathery گفته می شود.

الفاباح

۴۹- افزایش غلظت کدام آنزیم کبدی در سرم از علائم آزمایشگاهی کلستاز است؟

ویست می مستور ۱۳۰۰ (پرائترنی اسفند ۹۳ قطب ۲ کشوری [دانشگاه تبریز]) الف) لاکتات دهیدروژناز

ب) آسپارتات آمینوترانسفراز

ج) آلانين آمينوترانسفراز

د) آلكالن فسفاتاز

به پاسخ سئوال ۴۸ مراجعه شود.

الفابع

ا خلائریت صفراوی اولیه

۵۰- تخریب غیرچرکی مجاری صفراوی داخل کبدی با اندازه کوچک و متوسط، مهم ترین خصوصیت کدام بیماری زیر است؟

(پراتترنی اسفند ۱۵ ـ قطب ۱۰ کشوری [دانشگاه تهران]) الف) سیروز صفراوی اوّلیه ب) کلانژیت اسکلروزان اوّلیه ج) کلستاز ناشی از دارو د) کلستاز ناشی از سیسیس

■کلانژیت صغراوی اوّلیه

 اپیدمیولوژی: یک بیماری اتوایمیون بوده که بیشتر در زنان میانسال (۵۰-۴۰ سال) مشاهده می شود. نام قبلی این بیماری سیروز صفراوی اولیه بوده است.

 پاتوژنز: مهم ترین ویژگی آن، تخریب التهابی غیرچرکی در مجاری صفراوی داخل کبدی با سایز کوچک و متوسط است.

• پاتولوژی

۱- التهاب لنفوپلاسماسیتی با یا بدون گرانولوم (ضایعه مجرای فلورید) که موجب تخریب مجاری صفراوی داخل لبولی میشود.

۲- به دنبال تخریب مجاری صفراوی داخل کبدی،
 واکنش داکتال رخ داده و موجب فیبروز دیوارهای پورت _
 پورت می شود.

علائم بالینی: شروع آن بی سر و صدا بوده و اکثر
 بیماران با خارش مراجعه میکنند. در این بیماران
 ALK-P افزایش یافته است.

یافته آزمایشگاهی: وجود آنتیبادی ضد میتوکندری
 (AMA)، تشخیص کلانژیت صفراوی اولیه را ثابت میکند
 ۱۰۰۰٪ امتحانی).

 بیماریهای همراه: بیماریهای همراه با کلانژیت صفراوی اولیه، عبارتند از:

۱- سندرم شوگرن (۷۰٪)

۲- اسکلرودرمی (۵٪)

۳- بیماری تیروئید (۲۰٪)

الفاب

۵۱- تغریب غیرچرکی مجاری صفراوی داخل کبدی به همراه انفیلتراسیون متراکم لنفوسیت و پلاسماسل در اطراف مجاری صفراوی کوچک در فضاهای پورت و ایجاد ضایعات گرانولومایی در یک خانم میانسال از مشخصات بارز کدام بیماری است؟

(پرانترنی شهریور ۹۳ مشوال مشترک تمام قطبها)

الف) سيروز صفراوي اوّليه

ب) كلانژيت اسكلروزان اوّليه

ج) كمبود ألفا ١ آنتى تريپسين

د) بیماریهای متابولیک ارثی

به پاسخ سئوال ۵۰ مراجعه شود.

(الف ب ج د)

۵۲- خانم ۴۳ سالهای با خارش شدید، خشکی دهان و چشم مراجعه کرده است. در بررسی آزمایشگاهی افزایش ترانس آمینازها و آلکالن فسفاتاز سرم دیده میشود. در بررسی میکروسکوپی تخریب مجاری صفراوی و ارتشاح لنفوپلاسماسلی در فضای پورت با گسترش به پارانشیم

مشهود است. كدام تشخيص مطرح است؟

(پرانترنی شهرپور ۹۴ مطب ۸ کشوری آدانشگاه کرمان]) الف) سیروز صفراوی اوّلیه ب) کلانژیت اسکلروزان اوّلیه ج) هپاتیت اتوایمیون د) سندرم بودکیاری

در Case مورد نظر سئوال، عواملی که به نفع کلانژیت صفراوی اوّلیه است، عبارتند از:

۱- زن میانسال

۲- خارش شدید

۳- خشکی دهان و چشم (سندرم شوگرن در ۷۰٪ موارد در همراهی با کلانژیت صفراوی اوّلیه وجود دارد)

4- انفيلتراسيون لنفوپلاسماسل ها (لنفوسيت و پلاسماسل)

۵۳- زن ۳۹ ساله با خارش ژنرالیزه به مدت ۵ ماه مراجعه کرده است. تست آنتیمیتوکندریال آنتیبادی مثبت است. در بیوپسی کبد، تخریب مجاری صفراوی و واکنش گرانولومی مشاهده میشود. کدام تشخیص محتمل تراست؟

(پرانترنی شهربور ۹۵ ـ قطب ۳ کشوری (دانشگاه همدان و کرمانشاه)) الف) سیروز صفراوی اوّلیه ب) کلانژیت اسکلروزان اوّلیه ج) هپاتیت اتوایمیون د) سل کبدی

وجود آنتیبادی ضدمیتوکندری (AMA) تشخیص کلانژیت صفراوی اوّلیه را ثابت میکند (۱۰۰٪ امتحانی).

الفابعد

۵۴ - خانم ۴۵ ساله با سابقه ابتلاء به سندرم شوگرن دچار ضایعات تخریبی وگرانولوماتوز مجاری صفراوی شده است. کدام آنتی بادی زیر در این بیمار با درصد بالاتری مثبت می باشد؟

الف) آنتی بادی ضد میتوکندری (AMA)

ب) آنتیبادی ضد هسته (ANA)

ج) آنتی بادی ضد سیتوپلاسم نوتروفیل (ANCA) د) آنتی بادی ضد گلیادین

به پاسخ سئوال ۵۳ مراجعه شود.



كلانژيت اسكلروزان اؤليه

۵۵- آقای ۴۵ ساله مبتلا به کولیت اولسرو اخیراً دچار علائم خستگی، خارش و زردی شده، در کلانژیوگرافی مجاری صفراوی داخل و خارج کبدی، نمای دانه تسبیحی (Beading) دیده میشود. در بیوپسی کبد، فیبروز پوست پیازی در اطراف مجاری صفراوی همراه با ارتشاح لنفوسیتی مشهود است. کدام تشخیص مطرح می باشد؟

(برانترنی شهریور ۹۳ _قطب ۸ کشوری [دانشگاه کرمان])

الف) سيروز صفراوي اوّليه

ب) فیبروز مادرزادی کبد

ج) سیروز صفراوی ثانویه

د) كلانژيت اسكلروزان اوّليه

■كلانژيت اسكلروزان اوّليه

● تعریف: یک بیماری کلستاتیک مزمن بوده که با فیبروزو تخریب پیشرونده مجاری صفراوی داخل و خارج کبدی و در تمام اندازه ها مشخص میگردد.

● اتیولوژی: کلانژیت اسکلروزان به صورت شایع در همراهی با بیماری های التهابی روده (به ویژه کولیت اولسرو) رخ می دهد، به طوری که در ۷۰٪ این بیماران کولیت اولسرو وجود دارد.

اپیدمیولوژی: در مردان، ۲ برابر شایع تربوده و اکثراً
 در دهه سوّم تا پنجم زندگی (میانگین سنی ۳۰ سال)
 اتفاق می افتد.

●یافته های تصویربرداری: نمای دانه تسبیحی (Beading) در مجاری صفراوی بزرگ و از بین رفتن مجاری کوچک تر از یافته های تصویربرداری اصلی هستند (یکی از نکات اصلی شرح حال).

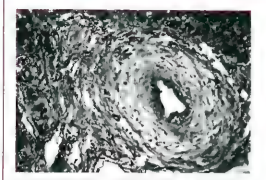
● یافته های آزمایشگاهی: ANA در ۶٪ و ANCA در ۵٪
 ۵۶٪ بیماران مثبت است.

ای نکته ای بسیار مهم: در کلانژیت صفراوی اوّلیه مهم ترین یافته آزمایشگاهی آنتی بادی ضدمیتوکندری مهم ترین یافته آزمایشگاهی آنتی بادی ضدمیتوکندری (AMA) است، در حالی که در کلانژیت اسکاروزان، مشم فقط در صفرتا ۵٪ موارد مثبت بوده و آن هم در تیتر پائین.

• يافتههاى پاتولوڑيك

۱- تخریب التهابی مجاری صفراوی خارج کبدی و داخل کبدی بزرگ

۲- انسداد فیبروتیک مجاری صفراوی داخل کبدی
 کوچک و متوسط



یک مجرای صفراوی که در حال از بین رفتن است. این مجرای صفراوی توسط یک بافت اسکار متحدالمرکز (Concentric) با نمای پوست پیازی احاطه گردیده است.

 ۳- فیبروز محیطی قابل توجه در اطراف مجاری صفراوی کوچک موجب نمای پوست پیازی می شود.

۴- به تدریج مجاری صفراوی کوچک از بین رفته، تنها
 یک نقطه بافت اسکار متراکم باقی می ماند که به آن نمای
 اسکار سنگ قبر (Tombstone Scar) گفته می شود.

۵- در نهایت و با پیشرفت بیماری، سیروز ایجاد می شود.

● تظاهرات بالینی: بیماران بیعلامت بوده و فقط به علت افزایش ALK-P تشخیص داده می شوند. بیمارانی که در مراحل دیرتر تشخیص داده می شوند ممکن است خستگی پیشرونده، خارش و یرقان داشته باشند. کلانژیت اسکلروزان اولیه سیر طولانی و در طی چند سال دارد.

 عارضه: مهم ترین عارضه این بیماری، کلانژیوکارسینوم است که در ۷٪ بیماران رخ می دهد.

الفرباع

۵۶- آقای ۴۵ ساله با سابقه کولیت اولسرو و زردی مراجعه کرده است. ALT و AST مختصری افزایش یافته است و آلکالن فسفاتاز ۴ برابر میزان طبیعی میباشد. در نمونه بیوپسی کبد افزایش واضح سلولهای التهابی در فضاهای پورت به همراه آتروفی مجاری و فیبروز واضح به خصوص در اطراف مجاری صفراوی دیده می شود. تشخیص احتمالی کدام گزینه زیر است؟

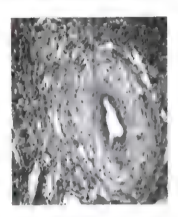
(پرانترنی اسفند ۹۴ ـ قطب ۱ کشوری [دانشگاه گیلان و مازندران])

الف) هپاتیت اتوایمیون ب) ترومبوز ورید هپاتیک ج) سیروز صفراوی اوّلیه د) کلانژیت اسکلروزان اوّلیه

به پاسخ سئوال ۵۵ مراجعه شود.

الفابع

۵۷- در بررسی کبد بیماری، نمای میکروسکوپیک Onion-skin concentric scar در اطراف مجاری کوچک مشاهده می شود. کدام تشخیص زیر محتمل تراست؟ (برانترنی میان دوره دی 19)



الف) Inherited metabolic diseases ب) Primary Sclerosing cholangitis ج) Cholestasis of sepsis

به پاسخ سئوال ۵۵ مراجعه شود.

د) Neonatal cholestasis

الفات

۵۸- مرد ۵۵ سالهای با ضعف، بی حالی، خارش و زردی در طی چند ماه گذشته مراجعه نموده است. در آزمایشات کبد، آلکالن فسفاتاز بالا دیده می شود. کلانژیوگرافی، نمای دانه تسبیحی و نامنظمی مجاری داخل و خارج صفراوی را نشان می دهد؛ کدامیک از موارد زیر نمای محتمل میکروسکوپی بیوپسی کبد در این بیماری می باشد؟

(پرانترنی شهریور ۱۸ ـ قطب ۱۰ کشوری [دانشگاه تهران]) (الف) Concentric Periductular Fibrosis

ب) Granulomatous Bile Duct Destruction با Interface Hepatitis (ج

Portal Bridging Fibrosis (3

این سئوال براساس زیرنویس شکل ارائه شده برای کلانژیت اسکلروزان اوّلیه طرح گردیده است. همچنین به پاسخ سئوال ۵۵ مراجعه شود.

الفاباعات

۵۹ آقای ۳۵ ساله با ایکتر مراجعه نموده است. در بررسیهای آزمایشگاهی ANCA مثبت داشته و مبتلا به بیماری التهایی روده نیز می باشد. در بیوپسی کبد، احتمال مشاهده کدام مورد زیر بیشتر است؟

(پر*انترنی ـ شهریور ۹۲)*

الف) رسوب آهن در سلولهای کوپفر و هپاتوسیتها

ب) فیبروز متحدالمرکز در اطراف مجاری صفراوی

ج) واکنش گرانولوم در کنار مجاری صفراوی د) وجود اجسام مالوری در هیاتوسیتها

به پاسخ سئوال ۵۵ مراجعه شود.

الفاوعد

Follow up

 ۱ سندرم ژیلبرت یک بیماری ارثی شایع بوده که موجب هیپربیلی روبینمی غیرکنژوگه خفیفی می شود.
 ۲ دو یافته آزمایشگاهی کاراکتریستیک کلستازیه

قرار زیر هستند (۱۰۰٪ امتحانی): الف) افزایش آلکالن فسفاتاز

. ۱۰۰۰ موریس ادادان فسفادار ۱۰۰۰ افغارش گلماگلمتامیا در اند. ما ۱۰

ب) افزایش گاماگلوتامیل ترانسفراز

 تکات مهم کلانژیت صفراوی اولیه (سیروز صفراوی اولیه) به قرار زیر است:

در زنان میانسال ۴۰ تا ۵۰ سال شایعتر است.

 موجب تخریب التهابی غیرچرکی مجاری صفراوی داخل کبدی با سایز کوچک و متوسط می شود.

● آنتیبادی ضدمیتوکندری (AMA)مثبت است.

 در لام پاتولوژی التهاب لنفوپلاسماسیتی وجود دارد. Q_{B}

- ۴ نکات مهم در **کلانژیت اسکلروزان اوّلیه**، عبارتند از:
- در مردان شایعتربوده و اکثراً با بیماریهای التهابی روده (به ویژه کولیت اولسرو) همراهی دارد.
 - در تصویربرداری نمای Beading دیده می شود.
- موجب فیبروزبا نمای استکار متحدالمرکز (Concentric) و پوست بیازی می شود.

اختلالات گردش خون کبد

انسداد و ترومبوز ورید پورت

6۰ اگر در یکی از شاخههای ورید پورت به صورت حاد ترومبوز ایجاد شود، چه نمایی در میکروسکوپی بافت کبد قابل مشاهده است؟ ریرانترنی شهربور ۸۸۸)

الف) نکروز ایسکمیک هپاتوسیتهای اطراف فضاهای پورت ب) نکروز هموراژیک مرکز لبولی با انتشار به فضاهای پورت ج) آتروفی هپاتوسیتهای اطراف فضاهای پورت و احتقان سینوزوئیدی

 د) به دلیل باز شدن کلترالهای وریدی نمای میکروسکوپی طبیعی میماند.

■انسداد ورید پورت و ترومبوز

- علل انسداد خارج کبدی ورید پورت
- ۱- ایدیوپاتیک: الله موارد را شامل میگردد.
- ۲- سیروز: در ۲۵٪ بیماران با ترومبوز ورید پورت همراهی دارد.
- ۳- هیپرکوآگولوپاتی ها: پلی سیتمی ورا، کمبود فاکتور ۷لیدن، هموگلوبینوری حملهای شبانه (PNH) و سندرم آنتیبادی ضدفسفولیپید
- ۴- فرآیندهای التهابی: پانکراتیت و سپسیس داخل شکمی
 - ۵- تروما
 - علل انسداد داخل کبدی ورید پورت
- ۱- شیستوزوما: شایع ترین علت انسداد شاخه کوچک ورید پورت است.
 - ۲- بیماری های مسدود کننده ورید یورت

● پاتولوژی: ترومبوز حاد در یک شاخه ورید پورت داخل کبدی سبب انفارکتوس ایسکمیک نمی شود ولی منجربه تشکیل یک منطقه کاملاً مشخص با تغییررنگ قرمز ـ آبی می گردد که انفارکت Zahn نام دارد. در این وضعیت نکروز ایجاد نمی شود و فقط آتروفی هپاتوسیتها واحتقان شدید سینوزوئیدهای اتساعیافته دیده می شوند (نکته اصلی سئوال).

• علائم باليني

- ۱- درد شکم
- ۲- آسیت (نادر بوده ولی در صورت وقوع شدید است)
- ۳- هیپرتانسیون پورت و متعاقب آن واریسهای مری



احتقان Passive و نكروز مركز لبولى

۶۱- در صورت بروز هیپوکسی، آسیب شناسی ناشی از آن در کبد، کدامیک از نواحی لبول های کبد در ابتدا آسیب می بیند؟ (پرانترنی شهرپور ۹۴ ـ قطب ۵ کشوری [دانشگاه شیراز])
الف) ناحیه Centrilobular

- ب) ناحیه Periportal
- ج) ناحیه Midzonal
- د) ناحیه Portal tract

🗈 احتقان Passive و نكروز مركز لبولي

- نارسایی سمت راست قلب
- ۱- در نمای ماکروسکوپی، کبد بزرگ، سفت و سیانوتیک شده و لبههای آن گرد می شود.
- ۲- در نمای میکروسکوپی، در ابتدا احتقان سینوزوئیدهای مرکز لبولی و سپس آتروفی هپاتوسیتهای مرکز لبولی دیده میشود.
 - نارسایی سمت چپ قلب
- ۱- موجب کاهش خونرسانی و هیپوکسی کبد می شود.
- ۳-درپاتولوژی، نکروزایسکمیک انعقادی هپاتوسیتهای مرکزلبولی (نکروزمرکزلبولی) مشاهده می شود (مثل Case مورد نظر سئوال).
 - ترکیب هیپوپرفیوژن و احتقان ربروگرید
- ۱- نکروز خونریزی دهنده مرکز لبولی مشاهده می شود.
 بین مناطق زنده اطراف پورت و مناطق نکروز و آتروفیک
 با خون پر شده است.

۲-کبد به دلیل خونریزی و نکروز ،نقطه نقطه شده و اصطلاحاً به آن کبد جوزی (Nutmeg liver) گفته می شود.



تومورهای کبد

(ادنوم کبد

۶۲- خانمی ۳۵ ساله با سابقه مصرف قرص ضد بارداری خوراکی با توده منفرد ۳ سانتی متری در زیر کپسول کبد مراجعه کرده است. در بررسی میکروسکوپی، تومور حدود مشخص داشته و از صفحات و نوارهای سلولی شبیه هپاتوسیتهای طبیعی و عروق فراوان مابین آنها تشکیل شده است، تشخیص کدام است؟

(يرانترني شهريور ٩٧ ـ دانشگاه آزاد اسلامي)

الف) ندول دیسپلاستیک ب) همانژیوم ج) هیاتوبلاستوم د) آدنوم سلول کبدی

🗈 آدنوم کبدی

● تعریف: آدنوم کبد یک تومور خوش خیم کبد بوده که اکثراً در افرادی که در معرض هورمونهای جنسی بوده اند مثل OCP و استروئیدهای آنابولیک رخ میدهد و با قطع مصرف آنها اغلب بسرفت می کند.

 یافته های پاتولوژیک: در نمای میکروسکوپی از سلول هایی شبیه به هپاتوسیت های طبیعی تشکیل شده اند. اثری از مسیرهای پورت مشاهده نمی شود درعوض وریدها و شریان ها به وضوح دیده می شوند.

• علائم باليني

۱- شایعترین علامت درد است.

۲- در صورت پارگی آدنوم، خونریزی داخل شکمی مرگآوررخ میدهد.

آ توجه: آدنومهای کبدی از نظر تبدیل به بدخیمی به تومورهای با خطرکم، متوسط و زیاد تقسیم می شوند.



97- خانم ۳۵ ساله ای با درد شکمی مراجعه نموده که در سونوگرافی شکم تنها یافته وجود توده کبدی با حدود مشخص به اندازه ۷ بوده، بقیه بافت کبد نمای طبیعی دارد. در نمونه بافتی، ضایعه از صفحات و نوارهای سلولهای غیرآتیپیک کبدی همراه با عروق برجسته، بدون ساختار فضای پورت، تشکیل یافته است. کدام تشخیص برای این ضایعه مناسبتر است؟

الف) Focal nodular hyperplasia

- ب) Hepatic adenoma
- Hepatocellular carcinoma (
 - د) Dysplastic nodule

به پاسخ سئوال ۶۲ مراجعه شود.



ا کارسینوم هپاتوسلولار

۶۴-کدامیک از فاکتورهای خطرو مستعدکننده برای کارسینوم هیاتوسلولار نیست؟

(برانترنی شهریور ۹۶ ـ دانشگاه آزاد اسلامی)

الف) هموكروماتوز

- ب) آلودگی با کلونورکیس سیننسیس
 - ج) سيروز الكلي
 - د) هیاتیت C مزمن

🗉 کارسینوم هیاتوسلولر

• ایپدمیولوژی

۱- در کشورهای غربی، کارسینوم هپاتوسلولر به ندرت قبل از ۶۰ سالگی ایجاد میگردد و در بیش از ۹۰٪ موارد، علت آن سیروزاست.

۲- در کشورهای آسیایی و آفریقایی به علت میزان بالای هپاتیت B و تماس با آفلاتوکسین، حداکثر میزان بروزآن بین ۲۰ تا ۴۰ سالگی بوده و در ۵۰٪ موارد هم سیروز وجود ندارد.

۳-کارسینوم هپاتوسلولر در مردان بسیار شایعتر است.

وريسك فاكتورها

۱- هپاتیت B: بیشتر از ۸۵٪ موارد کارسینوم هپاتوسلولر در کشورهای با میزان بالای هپاتیت B رخ میدهد.

 ۲- آفلاتوکسین: این ماده ریسک کارسینوم هپاتوسلولر را بالا می برد و اگر با HBV همراه شود، موجب افزایش شدیدتری می شود.

۳- هپاتیت ۲: در کشورهای غربی به علت اپیدمی هپاتیت ۲: شیوع کارسینوم هپاتوسلولر به شدت رو به افزایش است.

4- سوءمصرف الكل

۵- اختلالات ارثی مثل هموکروماتوز ارثی، کمبود α1 آنتی تریپسین و با درجات کمتر بیماری ویلسون

۶- سندرمهای متابولیک، چاقی، دیابت قندی و کبد چرب غیرالکلی (NAFLD)

ا توجه: سوءمصرف الـكل بـه همـراه HBV و HCV و HCV و Tank و HCV و Tank و Tank و Tank و HCV و Tank و Tank و HCV و Tank و HCV و Tank و HCV و Tank و T

 ژنتیک: دو موتاسیون ژنی زیر در کارسینوم هپاتوسلولر ممکن است وجود داشته باشد:

 ۱- موتاسیون بتا ـ کاتنین: معمولاً در تومورهای غیرمرتبط با هپاتیت B وجود دارد.

٢- موتاسيون TP53 : قوياً با تماس با آفلاتوكسين
 مرتبط است.

 مورفولوژی: کارسینوم هپاتوسلولر در نمای Gross به یکی از ۳ شکل زیر تظاهر می یابد:

۱- تک کانونی (Unifocal) و بزرگ

۲- چند کانونی (Multifocal) با ندول هایی با اندازه متغیر

٣- انفيلتراتيو منتشر

• پاتولوژی

۱- در نمای میکروسکوپی کارسینوم هپاتوسلولر موارد زیر دیده می شوند:

الف) هپاتوسیتهای بدخیم در یک معماری طبیعی

ب) فضای آسینار کاذب بزرگ و بدشکل

ج) کانالیکولهای صفراوی متسع

د) ترابکولهای هپاتوسیتی ضخیم

• متاستازها

۱- ممکن است کارسینوم هپاتوسلولرموجب متاستازهای داخل کبدی شود که به شکل ندولهای اقماری کوچک در اطراف توده اوّلیه بزرگ دیده میشوند.

۲- شایعترین راه برای ایجاد متاستازهای خارج کبدی، تهاجم عروقی به ویژه از سیستم وریدی هیاتیک است.

متاستاز به غدد لنفاوی شیوع کمتری دارد.

-----الفات

۶۵- در مورد تومورهای کبدی تمام گزینه های زیر صحیح هستند بجز: (پرانترنی اسفند ۹۵-دانشگاه آزاد اسا(می) الف) شایعترین تومور بدخیم در کبد، کارسینومهای متاستاتیک هستند.

ب) كارسينوم هپاتوسلولار مى تواند به شكل چندكانونى باشد.

ج) کارسینوم هپاتوسلولار تمایل زیادی به تهاجم به عروق لنفاوی دارد.

د) هموکروماتوز از بیماریهای مستعدکننده برای هپاتوسلولار کارسینوما است.

۱- تومورهای بدخیم کبد، اوّلیه یا متاستاتیک هستند. انواع متاستاتیک شیوع بالاتری دارند (گزینه الف).

۲- کارسینوم هپاتوسلولربه شکل تک کانونی، چند کانونی و یا انفیلتراتیو منتشر دیده می شود (گزینه ب).

۳- در کارسینوم هپاتوسلولر، تهاجم به غدد لنفاوی شیوع کمی دارد (گزینه ج).

۴- اختلالات ارثی مثل هموکروماتوز ارثی، کمبود α1 ـ آنتی ترییسین و با درجات کمتربیماری ویلسون از ریسک فاکتورهای ایجاد کارسینوم هپاتوسلولر هستند (گزینه د).



کلانژیوکارسینوم

۶۶- احتمال بروزکلانژیوکارسینوم، در کدامیک از موارد زیربیشتر است؟ (دستاری بهمن۱۸۰)

الف) عفونت با فاسيولا هياتيكا

ب) عفونت با هلیکوباکتر پیلوری

ج) عفونت با كلونوركيس سيننسيس

د) عفونت با شیستوزوما هماتوبیوم

■کلانژیوکارسینوم

● اپیدمیولوژی: کلانژیوکارسینوم دوّمین تومور بدخیم اوّلیه کبد بعد از HCCببوده و منشأ آن مجاری صفراوی داخل و خارج کبدی است.

- وربسك فاكتورها
- ۱- آلودگی با کرمهای کبدی غالباً اوپیستورکیس و کلونورکیس
 - ۲- سنگهای کبدی
 - ۳- بیماری کبد فیبرو پلیکیستیک
 - ۴- هیاتیت B و C و NAFLD



اختلالات كيسه صفرا

سنگ صفراوی

9۷-کدامیک از موارد زیر از ریسک فاکتورهای سنگهای صفراوی پیگمانته هستند؟

(پرانترنی اسفند ۹۴ _قطب ۹ کشوری [دانشگاه مشهد])

الف) قرص ضد حاملگی خوراکی

ب) اسفروسیتوز ارثی

ج) چاقی و مقاومت به انسولین

د) استاز کیسه صفرا

■ریسک فاکتورهای سنگ صفراوی

- سنگهای کلسترولی
 - ۱- افزایش سن
- ۲- هورمونهای جنسی زنانه
 - ٣- جنس مؤنث
 - OCP P
 - ۵- حاملگی
- ۶- چاقی و مقاومت به انسولین
 - ٧-کاهش وزن سریع
 - ۸- استاز کیسه صفرا
- ٩- اختلالات مادرزادی متابولیسم اسید صفراوی
 - ۱۰- سندرمهای دیسلیپیدمی
 - سنگهای پیگمانته
 - ۱- آسیاییها و روستائیان
- ۲- همولیز مزمن مثل آنمی سیکل سل و اسفروسیتوز ارثی (نکته اصلی سئوال)
 - ۳- عفونت صفراوی

 ۴- اختلالات گوارشی: بیماری ایلئوم مثل کرون،
 رزکشن یا Bypass ایلئوم، فیبروز کیستیک با نارسایی پانکراس



Follow up

- ۱ مهمترین اتفاق در ترومبوز حاد ورید پورت ، آتروفی هپاتوسیتها و احتقان شدید سینوزوئیدی است.
- ۲ در صورت ایجاد هیپوکسی در جریان نارسایی سمت چپ قلب، ابتدا هپاتوسیتهای مرکز لبولی آسیب میبینند.
- ۳ آدنوم کبدی بیشتر در زنان مصرف کننده OCP دیده می شود. در نمای بافت شناسی از هپاتوسیت ها، وریدها و شریان ها ولی بدون مسیرهای پورت تشکیل یافته است.
- ۴ شایعترین تومورهای بدخیم کبد، تومورهای متاستاتیک هستند.
- ۵ کلانژیوکارسیتوم با کرمهای کبدی اوپیستورکیس وکلونورکیس همراهی دارد.

راههای خرید مستقیم از

مؤسسه فرهنگی دکتر کامران احمدی

از طریق سایت مؤسسه به آدرس

www.kaci.ir

از داریق بهاس تلفنی و سفارش تلفنی ۸۸۵ ۳۰ ۱۲۴ م۸۸ ۳۰ ۲۳۶۸

۸۸۷ ۵۹ ۲۷۷ ه ۸۸۷ ۵۴ ۳۱۹

تهران، خیابان سهروردی شمالی، بالاتر از چهار راه مطهری کوچه تهمتن، پفاک ۷، کد پستی: ۱۵ ۷ ۲ ۴ ۶ ۵ ۱ ۷ ۷ ۶ ا

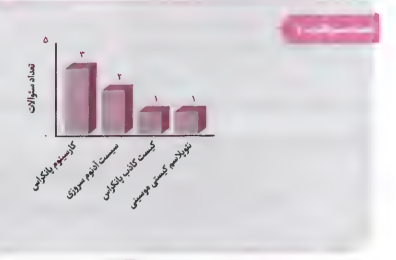
با خرید مستقیم از مؤسسهٔ بیشترین میزان تحقیف را بهره مند خواهید شد.

در هر کجای ایران که باشید در سریعترین زمان ممکن درخواست شما به دستان خواهد رسید



يانكراس

Preview



كيست كاذب يانكراس

۱-کدام عبارت زیر در موردکیست کاذب یانکراس صحيح است؟ (پرانترنی ـشهریور ۹۰)

> الف) پوشش داخلی آن ایبتلیوم استوانهای است. ب) معمولاً متعدد است.

> > ج) با پانکراتیت حاد بی ارتباط است.

د) در داخل آن دبری های نکروتیک دیده می شود.

⊡کیست کاذب یانکراس

• تعریف: کیست کاذب یانکراس، عارضه شایع یانکراتیت حاد به ویژه پانکراتیت الکلی بوده و ۷۵٪ از کیستهای یانکراس را شامل می شود.

• مكان كيست: كيست هأى كاذب غالباً منفرد بوده وبه سطح پانکراس متصل هستند. بافتهای اطراف بانكراس مثل ساك أمنتوم كوچك، فضاي رتروپريتوئن بین معده و کولون عرضی یا کبد درگیر می شوند.

• ياتولوژي

۱-کیستهای کاذب حاوی دبری های نکروزه بوده که توسط ديوارهاي ازبافت گرانولرو فيبروبلاست احاطه شدهاند. ٢-كيست كاذب، فاقد لايه ايي تليال بوده و به همين

علت به آن کاذب گفته می شود.

● تشخیص: مایع درون کیست کاذب حاوی آنزیم های پانکراس بوده، لذا مایع آسپیره شده از کیست، تشخیصی

• عوارض

١- عفونت ثانويه

۲-کیستهای بزرگ موجب فشردگی یا سوراخ شدن به ساختارهای مجاور می شوند.

•درمان: اغلب بيماران خودبه خود بهبود مي يابند.



نئويلاسمهاي يانكراس

سیست آدنوم سروزی

۲- خانم ۶۵ ساله با تودهای در پانکراس مراجعه نموده است. توده شامل ساختمانهای کیستیک مفروش از سلولهای مکعبی غنی از گلیکوژن و فاقد دیسپلازی میاشد. محتمل ترین تشخیص کدام است؟

(پرانترنی میان دوره ـ دی ۹۷)

الف) سیست آدنوم سروزی

ب) نئوپلاسم كيستيک موسيني

ج) آدنوکارسینوم پانکراس

د) نئوپلاسم موسینی پاپیلاری داخل مجرایی

🗉 سیست آدنوم سروزی

• اپیدمیولوژی

۱- سیست آدنوم سروزی تقریباً ۲۵٪ تمام نئوپلاسمهای
 کیستیک پانکراس را تشکیل می دهد.

- ۲- تومور در دهه هفتم زندگی با علائم غیراختصاصی در دهه هفتم زندگی با علائم غیراختصاصی در مثل درد شکم تظاهر پیدا میکند.

۳- در زنان ۲ برابر شایعتر از مردان است.

• موتاسیونهای ژنی: اکثراین تومورها دارای موتاسیون سوماتیک در ژن سرکوبگر تومور فون هیپل لیندو (VHL) هستند. محصول این ژن به فاکتور HIF1α متصل شده و آن را تجزیه میکند.

• پاتولوژی: این تومور از سلولهای مکعبی غنی از گلیکوژن و بدون آتیبی سلولی تشکیل شده که کیستهای کوچک دارای مایع شفاف زرد کم رنگ را احاطه مینمایند.

الفاباعات

۳- خانم ۱۶۰۰ساله بادردشکم مراجعه نموده است. دربررسی، توده ای در پانکراس وجود دارد که متشکل از سلول های مکعبی یک شکل غنی از گلیکوژن بوده که کیستهای کوچک را احاطه کرده اند، واکنش دسموپلاستیک دیده نمی شود؛ کدام تشخیص بیشتر مطرح است؟

(پرانترنی شهریور ۹۳ ـ قطب ۲ کشوری [دانشگاه تبریز])

الف) کیست موسینی

ب) سیست آدنوم سروزی

ج) نئوپلاسم سلولهای جزیرهای د) آدنوکارسینوم مجرایی

به پاسخ سئوال ۲ مراجعه شود.

(الف) ب (ح) د

الويلاسم كيستى موسينى

۴- خانم ۶۰ ساله ای با توده کیستیک در تنه پانکراس مراجعه کرده است. این توده، محتوی مایعی غلیظ و چسبناک بوده و با پوشش سلول های استوانه ای مفروش و با یک استرومای پُرسلول شبیه به استرومای تخمدان همراه است؛ محتمل ترین تشخیص کدام

(پرانترنی شهریور ۹/۱ ـ قطب ۳ کشوری [دانشگاه همدان و کرمانشاه]) الف) نثوپلاسم کیستی موسینی

ب) سیست آدنوم سروزی

ج) نئوپلازی داخل اپے تلیایی پانکراس

د) آدنوکارسینوم پانکراس

انثوپلاسم کیستی موسینی: ۹۵٪ این تومورها در خانهها و غالباً در تنه یا دم پانکراس به وجود میآیند.

• تظاهرات بالینی: توده بدون درد با رشد آهسته اوچه: تا به موارد با یک آدنوکارسینوم مهاجم همراه

● درمان: درمان این تومورها، پانکراتکتومی دیستال
 است، حتی اگر دیسپلازی شدید وجود داشته باشد.

الفربع

یادداشت. ن

الف) همراه با ترومبوز خودبه خود وریدی است.

ب) بیشتر در دُم پانکراس بروز میکند.

ج) از سلولهای آسینار منشاء میگیرد.

د) سیربالینی آرامی دارد و پسرفت خودبه خودی گاهی دیده می شود.

🖃 کارسینوم پانکراس

اهمیت: کارسینوم پانکراس سؤمین علت شایع مرگ
 در آمریکا بعد از کانسر ریه و کولون است.

• اپیدمیولوژی: ۸۰٪ از مبتلایان سنی بین ۶۰ تا ۸۰ سال دارند.

• ريسک فاکتورها

۱- سیگار مهمترین ریسک فاکتور است.

۲- پانکراتیت مزمن

۳- دیابت

● محل شایع: ۶۰٪ سرطانهای پانکراس در سر پانکراس در سر پانکراس رخ قرار دارند (گزینه ب). ۱۵٪ در تنه و ۵٪ در دم پانکراس رخ میدهند؛ ۲۰٪ باقیمانده به صورت منتشر تمام پانکراس را درگیر میکنند.

● نوع تومور: کارسینوم پانکراس در اغلب موارد آدنوکارسینوم داکتال انفیلتراتیو است.

● ضایعه پیشساز: شایعترین ضایعه پیشساز کارسینوم پانکراس، نئوپلازی اینترااپیتلیال پانکراسی (PanINs) است.

• پاتوژنز: ترتیب تکامل سرطان پانکراس به قرار زیر ست:

۱- اوّل أُنكورْن KRAS فعال مي شود.

۲-درمرحله بعدی ژن سرکوبگرتومور P16) (CDKN2A)
غیرفعال می شود.

۳- سپس ژنهای سرکوبگر تومور TP53، SMAD4 و SMAD4 در مرحله انتهایی غیرفعال می گردند.

ا توجه: KRAS ، شایع تربین اُنکوژن در کانسر پانکراس است.

● توجه: شایع ترین ژن سرکوبگر تومور که در کانسر پانکراس غیرفعال شده است، ژن p16 (CDKN2A)

• ياتولوژي

 ۱- دو ویژگی کاراکتریستیک کارسینوم پانکراس، عبارتند از:

الف) تهاجم زیاد به بافتهای اطراف

ب) واكنش دسموپلاستيك: واكنش شديد ميزبان كه موجب فيبروز متراكم مي شود.

۲-کارسینوم پانکراس در نمای ماکروسکوپی به شکل توده ستارهای شکل با قوام سخت و به رنگ خاکستری ـ
سفید بوده که حدود نامشخصی دارد.

 ۳- در نمای میکروسکوپی، کارسینوم پانکراس معمولاً
 یک آدنوکارسینوم با تمایز ضعیف تا متوسط بوده که دارای مشخصات زیر است:

الف) سلولهای غددی کنده شده از تومور در یک استرومای فیبروتیک متراکم، انفیلتره شدهاند.

ب) تهاجم Perineural

ج) تهاجم به لنفاتيك معمولاً وجود دارد.

• تظاهرات باليني

۱-کارسینوم پانکراس تا زمانی که به سایر اُرگانها دستاندازی نکند، بیعلامت است.

۲- درد، اوّلین علامت بوده و نشان میدهد که کارسینوم غیرقابل درمان است.

۳- یرقان انسدادی از ویژگیهای کارسینوم سر پانکراس است، چرا که اکثر کارسینومهای سر پانکراس موجب انسداد دیستال مجرای صفراوی مشترک (CBD) می شوند.

۴-کاهش وزن، بی اشتهایی، ضعف عمومی و بی حالی از علائم کانسر پیشرفته هستند.

۵- **ترومبوفلبیت مهاجر (سندرم تروسو)** در ۱۰٪ مبتلایان به کارسینوم پانکراس رخ میدهد (**کزینه الف**).

 ۶- شروع دیابت نوظهور ممکن است تظاهر اولیه کانسر پانکراس باشد.

 ۷- متاستازهای دوردست به خصوص به ریه و استخوان شایع است.

● تومور مارکرها: اگرچه در کارسینوم پانکراس ممکن است تومورمارکرهای CEA و CA19-9 فزایش یابند ولی برای غربالگری حساس و اختصاصی نیستند.

 پیش آگهی: بسیار ضعیف است. میزان بقای ۵ ساله بیماران کمتر از ۸٪ است (گزینه د).

۶- با ایجاد علائم سندرم تروسو (ترومبوفلییت مهاجر)
 در بیمار به کدام بیماری مشکوک می شوید؟

(دستیاری _اسفند ۸۸)

الف) كانسر پيشرفته

ب) ھيپوكلسمى

ج) عوارض حاصل از مصرف OCP

د) بیمار شغلی

به پاسخ سئوال ۵ مراجعه شود.

السابعد

۷- آقای ۸۰ ساله با ترومبوفلبیتهای مهاجر مراجعه کرده. در CT شکم، تودهای در پانکراس مشاهده می شود. احتمال بروز کدام علامت دیگر در بیمار وجود دارد؟ (پرانترنی اسفند ۱۶ مقب ۲ کشوری [دانشگاه مشهد])

الف) ئكروز چربى

ب) ایکترانسدادی

ج) افزایش سطح آمیلاز خون

د) کاهش سطح کلسیم

به پاسخ سئوال ۵ مراجعه شود.

الفالا

یادداشت ہے۔

Follow up

- کیست کاذب پانکراس حاوی دبریهای ٹکروتیک بوده ولی فاقد لایه ایی تلیال است.
- ۲ سیست آدنوم سروزی، از سلولهای مکعبی غنی از کلیکوژن و بدون آتیپی سلولی تشکیل گردیده است که کیستهای کوچک دارای مایع شفاف زرد کم رنگ را احاطه می نمایند.
- ۳ ۹۵٪ نثوپلاسم کیستی موسینی در تنه یا دُم پانکراس رخ میدهد. این تومورها از اپیتلیوم استوانهای موسینی مفروش گردیده که در یک استرومای پُرسلول شبیه به استرومای تخمدان قرار گرفتهاند.
- ۴ شایعترین **آنکوژن** کانسر پانکراس، KRAS است؛ در حالی که شایعترین **ژن سرکوبگ**ر تومور که در کانسر پانکراس غیرفعال شده است، **ژن P16** (CDKN2A) است.
- ۵ ۶۰٪ سرطانهای پانکراس در سر پانکراس رخ میدهند که با انسداد دیستال مجرای صفراوی مشترک (CBD) موجب پرقان انسدادی میشوند.
- ع کانسرهای دهم یانکراس چون بی علامت هستند، در مراحل دیررس تشخیص داده می شوند.
- ۷ ترومبوفلبیت مهاجر (سندرم تروسو) در ۱۰٪ از مبتلایان به کارسینوم پانکراس رخ می دهد.
- ۸ دو ویژگی کاراکتریستیک کارسینوم پانکراس عبارتنداز:

الف) تهاجم زیاد به بافتهای اطراف ب) واکنش دسموپلاستیک



(حضوری و تلفنی)

برای مشاوره و تعیین وقت قبلی با ما تماس بگیرید

- ለለል ሥ። ነየኛ 🌞 ለጸል ቸሥ ያሥለ
- AAV Q9 PVV . AAV QF P19











اسكروتوم، بيضه، اييديديم

میدروسل

۱- شایع ترین علت بزرگی اسکروتوم چیست؟

(پرانترنی اسفند ۹۳ _قطب۲ کشوری [دانشگاه تبریز])

الف) هماتوسل ب) تورشن ج) هیدروسل د) شیلوسل

🗉 اسکروتوم ، بیضه و اییدیدیم

 ۱- شایع ترین نئوپلاسم ساک اسکروتوم، کارسینوم سلول سنگفرشی (SCC) است.

۲- هیدروسل شایعترین علت بزرگی اسکروتوم بوده که با تجمع مایع سروزی در داخل تونیکا واژینالیس تظاهر می یابد.

۳- به تجمع خون در تونیکا واژینالیس، هماتوسل و به تجمع لنف در تونیکا واژینالیس، شیلوسل گفته میشود.

۴- انسداد مجاری لنفاوی مشلاً توسط فیلاریازیس،
 موجب بزرگی شدید اسکروتوم و پاها میشود که
 الفتتیازیس نام دارد.



ريپتوركيديسم و آتروفي بيضه

۲- آتروفی بیضه به همراه نئوپلاسم داخل توبولی سلول (Intratubular Germ Cell Neoplasia)
 بیشتر از تظاهرات کدامیک از وضعیتهای زیر است?

الف) سيروز به همراه افزايش مزمن استروژن

ب) رادیوتراپی

ج) كرييتوركيديسم

د) شیمی درمانی علیه کانسرها

■کریپتورکیدیسم و آتروفی بیضه

● تعریف: کریپتورکیدیسم عبارت است از: عدم نزول بیضه به داخل اسکروتوم. دریک سالگی در ۱٪ پسران وجود دارد و از این موارد ۱۰٪ دوطرفه است.

• عوارض

۱- کریپتورکیدیسم دوطرفه سبب عقیمی می شود. کریپتورکیدیسم یک طرفه ممکن است با آتروفی بیشه نزول کرده سمت مقابل همراه باشد و موجب عقیمی شود. ۲- خطر بدخیمی در کریپتورکیدیسم، ۳ تا ۵ برابر افزایش می یابد. بدخیمی همراه با کریپتورکیدیسم، نئوپلازی ژرمسل In-Situ بوده که در توبولهای آتروفیک ایجاد می گردد. در کریپتورکیدیسم یکطرفه، ریسک کانسر در بیضه طرف مقابل هم بالا می رود.

- درمان: قرار دادن بیضه در داخل اسکروتوم به کمک جراحی قبل از ۱۸ ماهگی موجب کاهش احتمال آتروفی بیضه، عقیمی و سرطان بیضه می شود.
- پاتولوژی: در نمای میکروسکوپی کریپتورکیدیسم
 ممکن است موارد زیر مشاهده شوند:
- ۱- ممکن است در ۵ تا ۶ سالگی، آتروفی توبولی ایجاد شود و تا بلوغ پیشرفت نماید.

۲- نثوپلازی ژرم سل In-Situ ، ممکن است در بیضه نزول نکرده دیده شود.

- تشخیصهای افتراقی: مانند کربیتورکیدیسم ممکن
 است در بیماری های زیر آتروفی بیضه روی دهد، در این
 موارد فقط آتروفی (بدون نئوپلازی ژرم سل)، رخ می دهد:
 - ۱- ایسکمی مزمن
 - ۲- تروما
 - ۳- رادیوتراپی
 - ۴- شیمی درمانی سرطان
 - ۵- افزایش مزمن استروژن (مثل سیروز)

(الف) ب

۳- در مورد کریپتورکیدیسم، تمام موارد زیر صحیح هستند، بجز:

(پرانترنی شهربور ۹۳ _قطب ۷ کشوری [دانشگاه اصفهان]) الف) احتمال بدخیمی بیضه را افزایش می دهد.

ب) در هیستولوژی آتروفی توبولها دیده می شود.

ج) بهتر است در ۲۴ ماهگی ارکیدوپکسی انجام شود.

د) اگر دو طرفه باشد احتمال عقیم شدن وجود دارد.

به پاسخ سئوال ۲ مراجعه شود.



Follow up

- ۱ شایعترین علت بزرگی اسکروتوم، هیدروسل است. ۲ دو ویژگی مهم پاتولوژیک در کریپتورکیدیسم عبارتند از:
 - الف) أتروفي توبولي
- ب) نئوپلازی ژرم سل In-Situ در توبول های آتروفیک
- می رود. می روم سی معمد می و بدخیمی بالا می رود.

تومورهاي بيضه

(0) سمينوم

۴- آقای ۳۰ ساله با تودهای در بیضه چپ مراجعه کرده است. در نمای میکروسکوپی، توموری متشکل از سلولهای یکدست و بزرگ با حدود مشخص سلولی، سیتوپلاسم روشن، هستههای گرد و هستک واضح دیده میشود. این سلولها توسط نوارهای فیبروز جدا شدهاند که حاوی لنفوسیت میباشد. بهترین تشخیص چیست؟

(پرانترنی شهریور۷۷ _قطب۴ کشوری [دانشگاه اهواز])

الف ا Choriocarcinoma

- Yolk Sac tumor (-
- Embryonal Carcinoma (**
 - د) Seminoma

🗉 سمینوم

● اپیدمیولوژی: سمینوماشایعترین تومورسلول ژرمینال بیضه بوده و ۵۰٪ آنها را تشکیل می دهند. سن شایع آن ۴۰ تا ۵۰ سالگی است. از نظر بافت شناسی شبیه به دیس ژرمینومای تخمدان و تومورهای ژرمینوما در CNS و سایر نقاط بدن هستند.

سمینوم در نمای میکروسکوپیک

 نمای ماکروسکویی: تومورهایی نرم با حدود مشخص و به رنگ سفید خاکستری هستند. تومورهای بزرگ ممكن است مناطقي از نكروزانعقادي و معمولاً بدون خونریزی داشته باشند.

• نمای میکروسکویی

۱- سلولهای بزرگ یک شکل با حدود مشخص با سیتوپلاسم شفاف (روشن) و غنی از گلیکوژن

۲- سلولها غالباً در لبولهای کوچک که توسط نوارهای فیبروزی از هم جدا شدهاند، قرار گرفتهاند.

۳- سلول ها دارای هسته گرد با هستک برجسته هستند.

۴- انفیلتراسیون لنفوسیت در استروما

۵- در ۱۵٪ بیماران سن سیشوتروفوبلاست وجود دارند که منشاء تولید hCG در این تومور است.

🕕 توجه: در ۱۰٪ مبتلایان به سمینوم، افزایش hCG در

• سیربیماری: سمینوما برای مدت طولانی، محدود به بیضه بوده و ممکن است قبل از تشخیص به میزان قابل توجهی بزرگ شده باشد. شایعترین محل متاستاز آن غدد لنفاوی ایلیاک و پاراآنورتیک است. متاستاز خونی در مراحل ديررس رخ مي دهد.

(الف) (ب) ج

۵- در بررسی میکروسکویی توده بیضه آقای ۲۸ ساله، صفحـات سـلولهای تومـورال بـا سیتوپلاســم روشــن و

هسته های بزرگ دیده می شود که توسط باندل های فسروزه و سلول های التهایی از یکدیگر جدا شدهاند. در آزمایشات قبل از عمل سطح بالای β-hCG سرمی وحود دارد؛ تشخيص كدام مورد است؟

(برانترنی شهربور ۹۸ _قطب ۱۰ کشوری [دانشگاه تهران]) الف) تراتوم

- ب) سمينوم
- ج) گورپوگارسینوم
- د) تومور کیسه زرده (Yolk Sac)

به پاسخ سئوال ۴ مراجعه شود.

الف ب ج د

۶- آقای ۲۵ ساله با توده بیضه چپ مراجعه نموده است. در پررسی یاتولوژی توده مذکور، سلولهای بزرگ ویک شکل با حدود سلولی مشخص و سیتوپلاسم شفاف مشاهده می گردد. هسته ها گرد بوده و هستک مشخص دارند. سلولهای نئویلاستیک در ساختارهای لبولار آرایش پیدا کرده و بهوسیله سیتاهای فیبروتیک که دربردارنده ارتشاح لنفوسیتی هستند از هم جدا شدهاند؛ کدامیک از تشخیصهای زیر مطرح است؟ (برانترنی شهربور ۹۸ _قطب۳ کشوری [دانشگاه همدان و کرمانشاه]) الف) كارسينوم امبريونال ب) سمينوم

د) کورپوکارسینوم ج) تومور Yolk Sac

به پاسخ سئوال ۴ مراجعه شود.

(الفات ج د

۷- در بررسی میکروسکویی تومور بیضه، به قطر ۷ cm، صفحات سلولی متشکل از سلولهای بزرگ با حدود واضح و سیتوپلاستم روشین با هسته بزرگ و هستک برجسته دیده میشود که در لابهلای آن تیغههای جداکننده فیبروز حاوی لنفوسیت های بالغ وجود دارد. کدام عبارت زیر در این تومور صحیح است؟

(یرانترنی شهربور ۹۴ _قطب ۸ کشوری [دانشگاه کرمان]) الف) سن شایع این تومور بالای ۶۰ سال است.

ب) از نظر میکروسکویی شیاهت به دیس ژرمینومای تخمدان دارد.

ج) علت روشن بودن سيتوپلاسم تجمع مقادير فراوان چرہی است. د) وجود گلبول های ائوزینوفیلی هیالن از خصوصیات برجسته تومور است.

۱- سن شایع ابتلا به سمینوم، ۴۰ تا ۵۰ سالگی است.

۲-سمینوم ازنظرمیکروسکوپی شبیه به دیس ررمینومای تخمدان است (نکته اصلی سئوال).

 ۳- علت روشن بودن سیتوپلاسم ، تجمع مقادیر زیادی کلیکوژن است.

همچنین به پاسخ سئوال ۴ مراجعه شود.

الف 🖵 ع د

۸- در بررسی توده بدون درد بیضه آقای ۲۵ ساله، توموری نرم با حدود مشخص مشاهده شده که از سلولهای بزرگ یک شکل با سیتوپلاسم شفاف غنی ازگلیکوژن و هسته گرد با هستک برجسته به صورت جزایر سلولی محصور در فیبروز و انفیلترای لنفوسیتی تشکیل گردیده است. با توجه به محتمل ترین تشخیص کدام گزینه صحیح است؟

(برانترنی اسفند ۹۷ _ قطب ۹ کشوری [دانشگاه مشهد]) الف) توموری بسیار مهاجم با احتمال بالای متاستازهای سیستمیک است.

ب) در اغلب بیماران آلفافیتو پروتئین در سرم به شدت افزایش میابد.

ج) شایع ترین نثوپلاسم اولیه بیضه در دوره کودکی است. د) از نظر بافت شناسی مشابه دیس ژرمینوم تخمدان است.

۱- وجود سلولهای بزرگ یک شکل با سیتوپلاسم شفاف غنی از گلیکوژن و هسته گرد با هستک برجسته که توسط تیغههای فیبروزه و ارتشاح لنفوسیتی از هم جدا شدهاند، ویژگی کاراکتریستیک بافتشناسی سمینوما است.

 ۳- شایع ترین علامت تومورهای بیضه، بزرگی بدون درد
 بیضه است. شیوع تومورهای بیضه در موارد زیرافزایش مییابد:

الف) كريپتوركيديسم

ب) دیسژنزی گنادی

۳- تومورهای بیضه به دو گروه زیر تقسیم میشوند:

الف) سسمینومها: برای مدت طولانی محدود به

بیضه هستند و بیشتر به غدد لنفاوی ایلیاک و دور

آثورتی متاستاز میدهند. متاستاز دور دست نادر

ب) تومورهای غیر سمینومی: زودتر و از طریق عروق لنفاوی و خونی انتشار می بابند.

۴- در سمینوما، **αFP افزایش نمی یابد**، فقط در ۱۰٪ موارد hCG افزایش می یابد (**گزینه ب**).

۵- مهم ترین توموری که در آن αFP افزایش می یابد، تومور کیسه زرده (Yelk sac tumor) است.

۶- در ۱۰۰٪ از مبتلایان به کوریوکارسـنیوم، hCG افزایش می یابد.

الفابع

الومورهاي اسپرماتوسيتيک

۹- در بررسی میکروسکوپی سمینوم اسپرماتوسیتی
 کدامیک از ویژگیهای بافتشناسی زیررا انتظار دارید؟

(پراتترتی اسفند ۹۵ ـ قطب ۸ کشوری [دانشگاه کرمان]) الف) ندول هایی از سلول های چندضلعی با اندازههای متغیر ب) گرانولوم و انفیلتراسیون لنفوسیتها

ج) سلول های سیتوتروفوبلاست

د) وجود بدخیمیهای سلولهای زایای داخل توبولی

■ تومورهای اسپرماتوسیتیک: در گذشته به آن سمینوم اسپرماتوسیتی گفته میشد ولی از نظر بالینی و بافتشناسی یک تشخیص مجزا است.

 اپیدمیولوژی: این تومور ناشایع بوده و نسبت به سایر تومورهای بیضه در سن بالاتری به وجود میآید. مبتلایان اکثراً بیشتراز ۵۰ سال سن دارند.

• ياتولوژي

۱- برخلاف سمینوم کلاسیک، انفیلتراسیون لنفوسیتی، گرانولوم و سنسیشوتروفوبلاست وجود ندارد.

۲- با نئوپلازی ژرم سل In-Situ ارتباطی ندارد.

٣- متاستاز نمىدهد.

۴- معمولاً از سلولهای چندوجهی (پُلیگونال) با اندازههای مختلف تشکیل یافته است که به شکل ندول یا صفحاتی قرار دارند (نکته اصلی سئوال).





كارسينوم امبريونال

-۱۰ در بررسی میکروسکوپی توده بیضه ۱/۵ سانتی متری آقای ۲۶ ساله ای، مناطق وسیع نکروز و خونریزی همراه با صفحات سلولی متشکل از سلول های بزرگ با هستک واضح و گهگاه ساختارهای توبولار و پاپیلری دیده می شود. در بررسی های آزمایشگاهی تومور مازکرهای α-FP و β-hCG منفی بوده است. کدام تشخیص زیر صحیح است؟

(پرانترنی اسفند ۹۴ _قطب ۱ کشوری [دانشگاه گیلان و مازندران]) الف) کارسینوم امبریونال ب) سمینوما ج) تومور کیسه زرده د) کوریوکارسینوم

■کارسینوم امبریونال (رویانی)

- ●اپیدمیولوژی: فقط ۲ تا ۳٪ تومورهای ژرم سل بیضه را تشکیل میدهند. سن شایع ابتلا به کارسینوم امبریونال، ۲۰ تا ۳۰سالگی است.
- نمای ماکروسکوپی: این تومور مهاجم، با حدود نامشخص و دارای مناطق نکروزو خونریزی است. ضایعه اولیه حتی در بیماران متاستاتیک ممکن است کوچک باشد.
- نمای میکروسکوپی: در لام پاتولوژی کارسینوم امبریونال موارد زیر یافت می شود:
- ۱- سلول های تومور، بزرگ بوده و ظاهر ابتدایی و با سیتوپلاسم بازوفیلی دارند (مهم ترین یافته).
- ۲- سلولهای پلئومورف با تمایز ضعیف به شکل طناب، صفحات یا ساختمانهای غددی اولیه یا پاپیلری نامنظم
- ۳- هسته بزرگ با هستکهای برجسته و مرزهای سلولی نامشخص
- ۴- در اکثر موارد حاوی تعدادی از سلولهای کیسه زرده، کوریوکارسینوم و تراتوم هستند.
- نکته ای بسیار مهم: در کارسینوم آمبریونال خالص هیچ تومور مارکری (از جمله α -FP) در سرم وجود ندارد.
- نکته: کارسینوم اُمبریونال برعکس سمینوما یک تومور خونریزی دهنده است.

(ف بع د

۱۱- آقای ۲۵ ساله به علت بزرگ شدن بیضه به پزشک مراجعه نموده است. در معاینه، حالت تومورال دیده می شود. بعد از عمل جراحی، نئوپلاسمی متشکل از سلولهای بزرگ با سیتوپلاسم بازوفیلی و هستههای آناپلاستیک و پلئومرف با ساختمانهای شبه غددی تشخیص داده می شود. این تومور به احتمال قوی عبارت است از:

الف) سمینوم کلاسیک ب) کوریوکارسینوم ج) کارسینوم امبریونال د) تومور کیسه زرده

به پاسخ سئوال ۱۰ مراجعه شود.



ومور کیسه زرده

۱۲-گزارش پاتولوژی نمونه تومور بیضه پسربچه ۲ سالهای به قرار زیر است: سلولهای پوششی مکعبی کوتاه تا استوانهای که ایجاد کیستهای کوچک، صفحات سلولی و غدد میکنند. در این تومور ساختارهایی شبیه به گلومرولهای ابتدایی (اجسام شیلر دوال) وجود دارد. بهترین تشخیص کدام است؟

(پرانترنی اسفند ۹۶ ـ قطب ۴ کشوری [دانشگاه اهواز])

Seminoma (برانترنی Yolk sac tumor (الف)

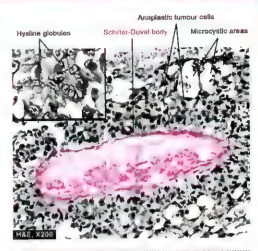
Emberyonal carcinoma (د)

Teratoma (ج)

🗉 تومور کیسه زرده (Yolk Sac tumor)

- ●اپیدمیولوژی: شایع ترین تومور بیضه در کودکان کمتر
 از ۳ سال بوده که در این افراد پیش آگهی خوبی دارد.
- پاتولوژی: تومور اکثراً بزرگ بوده و ممکن است حدود کاملاً مشخصی داشته باشد. این تومور از سلول های شبه اندوتلیوم، سلول های کوتاه مکعبی تااستوانه ای، کیستهای کوچک (میکروکیست)، نمای رتیکولر (Lacelike)، صفحات سلولی، غدد و پاپیلاها تشکیل یافته است.
- ای تکته ای بسیار مهم: یک یافته کاراکتریستیک وجود ساختمانهای مشابه گلومرول های اوّلیه بوده که به آنها اجسام شیلردوال گفته می شود.
- انکتهای بسیار مهم: تومور کیسه زرده غالباً
 حاوی گلبول های هیالین اتوزینوفیلیک بوده که حاوی
 α-آنتی تربیسین و α-FP است.





تومور کیسه زر*ده*

در ۹۰٪ این بیماران α-FP در ۹۰٪ این بیماران α-FP در سرم افزایش یافته است.

. **آ توجه:** در **بزرگسالان**، تومور کیسه زرده در همراهی با کارسینوم امبریونال دیده میشود.

🗉 تراتوم

• تعریف: توده های سفتی بوده که حاوی کیست و نواحی غضروفی هستند.

- اپیدمیولوژی: تراتوم خالص در هرسنی از شیرخوارگی تا بزرگسالی رخ می دهد. تراتوم خالص در شیرخواران و کودکان بسیار شایع بوده به طوری که بعد از تومور کیسه زرده، رتبه دؤم را در کودکان و شیرخواران دارا هستند.
- پاتولوژی: در پاتولوژی این تومور موارد زیر مشاهده می شود:

 ۱- بافتهایی با منشاء هرسه لایه سلول ژرم (آندودرم، مزودرم و اکتودرم) با درجات گوناگون تمایز

۲- سلولهای تمایز یافته از بافت عصبی، عضلانی، غضروفی، دستههای پوششی اسکواموس و ساختمانهای مشابه به غده تیروئید، اپی تلیوم برونشی، دیواره روده یا ماده مغزی که همگی در یک بستر فیبرو یا میگزوئید قرار دارند.

ای نکته: در قبل از سن بلوغ، تراتومها خوشخیم بوده ولی بعد از بلوغ، بدخیم بوده و می توانند متاستاز بدهند.

ای نکته: در تراتوم خالص هیچ تومور مارکری در خون افزایش نمی یابد.

الفاباع

۱۳-کودک ۲ ساله با توده بیضه راست با بزرگترین اندازه ۳ سانتی متر مراجعه کرده است. از نظر بافت شناسی سلولهای اپی تلیال مکعبی تا استوانه ای همراه با تشکیل کیستهای کوچک، صفحات سلولی، غدد و پاپیلا دیده می شود. گلبولهای اثوزینوفیلی هیالین و همچنین ساختمانهایی مشابه گلومرولهای اؤلیه نیز وجود دارد: تشخیص شما کدام تومور زیر است؟

(برانترنی _اسفند ۹۱)

الف) سمینوم ب) کارسینوم رویانی ج) کوریوکارسینوم د) تومور کیسه زرده

به پاسخ سئوال ۱۲ مراجعه شود.



۱۴- در تومور بیضه پسری ۵ ساله مناطقی با قوام شُل و میکروکیستیک و ساختمانهایی مشابه گلومرول در حال تکامل (اجسام شیلر_دوآل) دیده می شود. بهترین تشخیص کدام است؟ (پرانترنی میاندوره راردیهشت ۹۷)

الف) Emberyonal Carcinoma

- Yolk Sac Tumor (-
- Choriocarcinoma (
 - د) Seminoma

به پاسخ سئوال ۱۲ مراجعه شود.

الفاجآج

۵-در بررسی میکروسکوپی توده بیضه پسربچه ۲ سالهای، صفحاتی از سلولها و غدد نامشخص وجود دارد که از سلولهای مکعبی تشکیل گردیدهاند. بعضی از سلولها، گلبولهای هیالینی ائوزینوفیلیک دارند. همچنین کیستهای کوچک وساختمان های گلومرولوئید نیز دیده میشوند. رنگ آمیزی ایمنوهیستوشیمیایی نشان دهنده وجود ۳-۲۳ در سیتوپلاسم سلولهای نئوپلاستیک است؛ این تومور کدام است؟

(پرانترنی شهرپور ۹۸_قطب ۶ کشوری [دانشگاه زنجان])

Inhibin (7-

ب) كوريوكارسينوم د} تراتوم

الف) سمينوما ج) تومور Yolk Sac

به پاسخ سئوال ۱۲ مراجعه شود.



۱۶- حضور ساختمانهایی شبیه گلومرول های ابتدایی و گلبول های هبالین که از نظر α1 _آنتی تربیسین و α-FP مثبت هستند، از خصوصیات کدامیک از تومورهای ىىضە است؟

(برانترنی شهربور۹۷ _قطب ۳ کشوری [دانشگاه همدان و کرمانشاه]) الف) Yolk sac tumor

ب) Choriocarcinoma

Embryonal carcinoma (ह

Spermatocytic seminoma (3

تومور كيسه زرده غالباً حاوى كلبولهاي هيالين اتوزینوفیلیک بوده که در بررسی ایمنوهیستوشیمی، از نظر α1_آنتی تربیسین و α-FP مثبت است. همچنین به ياسخ سئوال ١٢ مراجعه شود.



۱۷– بهترین مارکر سرولوژیک جهت بررسی و پایش سیر بیماری بعد از عمل جراحی تومور Yolk Sac کدام است؟

(برانترنی شهربور ۹۴ _قطب ۶ کشوری [دانشگاه زنجان])

الف) آلفافيتوب وتئين (α-FP)

ب) آلكالن فسفاتاز

CEA (hCG (s

در ۹۰٪ از مبتلایان به تومور کیسه زرده (Yolk sac)،

α-FP افزایش یافته است.



۱۸- در بررسی میکروسکوپی تومور بیضه کودک ۵ ساله Schiller-Duvall bodies دیده می شود. افزایش کدامیک از موارد زیر در سرم بیمار به طور معمول انتظار می رود؟

(دستیاری ـ اردیبهشت ۹۷)

Alpha fetoprotein (الف Human placental lactogen (-

د) Prolactin

به پاسخ سئوالات ۱۲ و ۱۷ مراجعه شود.



۱۹- در سرم کودک ۳ ساله مبتلا به تومور بیضه، مقدار α-FP سرم افزایش قابل توجهی نشان میدهد؛ کدام یافته میکروسکوپی زیر در تومور وی بیشتر دیده می شود؟ (پرانترنی میان دوره ـ آذر ۹۸)

الف) بافت عصبي تمايز نيافته

س) احسام Schiller-Duval

ج) غضروف و استخوان

Syncytiotrophoblast (3

یک یافته کاراکتریستیک در تومور کیسه زرده، وجود ساختمان های مشابه **گلومرول های اوّلیه** بوده که به آنها اجسام شیلر ـ دوال گفته می شود. همچنین به پاسخ سئوال ۱۲ مراجعه شود.



وريوكارسينوم بيضه

۲۰- جوانی ۲۵ ساله با درد مبهم ناحیه بیضه راست به بزشک مراجعه نموده است. در سونوگرافی تودهای کوچک به قطریک سانتی متر گزارش شده است. در بررسی میکروسکویی توده بیضه، صفحات سلولی مکعبی همراه با بعضي سلول هاي چند هستهاي با هستههاي بزرگ و پلئومورف مشاهده می شود. در رنگ آمیزی ايمنوهيستوشيمي سلولهاي جندهستهاي يلثومورف برای hCG مثبت است؛ کدام گزینه برای تشخیص (دستياري _اردبيهشت ٩٥) مناسب ترمى باشد؟

الف) Yolk Sac Tumor

Seminoma (-

Embryonal Carcinoma (>

Choriocarcinoma (3

کوریوکارسینوم

 اپیدمیولوژی: شایعترین سن ابتلا به کوریوکارسینوم، ۲۰ تا ۳۰ سالگی است.

• نمای ماکروسکوپی

 ۱- تومور اولیه، کوچک و غیرقابل لمس است حتی در بیمارانی که متاستاز گستردهای دارند.

۲- در کوریوکارسینوم، نکروز و خونریزی وجود دارد.

• نمای میکروسکویی

۱- صفحـات سـلولهای مکعبی کوچک با یک هسته مرکزی مشابه سیتوتروفوبلاست

۳- وجود سلولهای بزرگ ائوزینوفیلیک مشابه سنسیشوتروفوبلاست حاوی هسته های متعدد پلئومورفیک تیره

۳- سیتوتروفوبلاست و سن سیشوتروفوبلاست بدون تشکیل پرزاز یافتههای کاراکتریستیک کوریوکارسینوم هستند.

 • تومورمارکن در ۱۰۰٪ از مبتلایان به کوریوکارسینوم، hCG افزایش یافته است.

الفابع

۲۱- در بررسی میکروسکوپی توده ۲ سانتی متری بیضه آقای ۲۲ سالهای، صفحات سلولهای مکعبی کوچک با هسته مرکزی و سلولهای بزرگ چند هستهای با هستههای تیره متعدد درون سیتوپلاسم ائوزینوفیلی دیده می شود. مناطق خونریزی و نکروز فراوان به چشم می خورد. انتظار دارید سطح خونی کدام ترکیب زیر در بیمار افزایش داشته باشد؟

(پرانترنی اسفنه ۳۰ ـ قطب ۸ کشوری [دانشگاه کرمان]) الف) آلفافیتو پروتئین (αFP)

ب) پروژسترون

ج) گنادوتروپین جفتی انسانی (hCG)

د) تستوسترون

به پاسخ سئوال ۲۰ مراجعه شود.

الفابع

۲۲- در بررسیهای انجام شده در آقای ۳۵ ساله با تومور بیضه، تومور مارکر hCG بالا است، محتمل ترین یافته در بررسی آسیبشناسی این تومور کدام است؟

(پرانترنی اسفند ۹۴ ـ قطب ۶ کشوری [دانشگاه زنجان]) الف) سلولهای سن سیشوتروفوبلاست ب) اجسام شیلر ـ دوال

ج) ضمائم پوست، غضروف و بافت گلیال د) سلولهای آنایلاستیک تمایز نیافته

به پاسخ سئوال ۲۰ مراجعه شود.

۲۳- بررسی میکروسکوپی توده بیضه، دو جمعیت از سلولهای آتیپیک تک هستهای و چند هستهای به همراه نکروزو خونریزی فراوان دیده می شود. بالا بودن کدام تومور مارکرزیر در سرم این بیمار محتمل تر میباشد؟

(برانترنی میاندوره - خرداد ۲۴۰۰)

لف) AFP با LDH د) Inhibin د) hCG (ج

به پاسخ سئوال ۲۰ مراجعه شود.



۲۴- در بررسی میکروسکوپی توده بیضه، صفحات سلولهای مکعبی کوچک که به طور نامنظم با سلولهای سنسیشیال ائوزینوفیلی بزرگ با هستههای متعدد، تیره و پلئومورف (سنسیشوتروفوبلاست) مخلوط یا احاطه گردیدهاند، مشاهده میشود. اندازهگیری سطح سرمی کدام مارکر در ارزیابی پاسخ تومور به درمان دارای ارزش بیشتری است؟

(برائترنی میان درره _آبان ۱۴۰۰) hCG (ب م -FP (الف) Free PSA (۵ PSA (۶

به پاسخ سئوال ۲۰ مراجعه شود.



مقایسه تومورهای بیضه

۲۵- پیک سنی ابتلا به کدامیک از تومورهای زیر در بیضه کمتر است؟

(پرانترنی شهریور ۹۸ ـ قطب ۵ کشوری [دانشگاه شیراز]) الف) سمینوم ب کارسینوم رویانی ج) تومور کیسه زرده د) تومورهای مختلط (Mixed)

1
<u>_</u>
-
<u></u>
20
<u>~</u>
₹.
3
₹.
1

	مقایسه تومورهای بیضه (مربوط به سئوال ۲۵)				
تومور	سن پیک شیوع (سال)	مورفولوژی	تومور ماركرها		
🗉 سميتوم	40.	صفحاتی از سلولهای چند ضلعی یکسان با سیتوپلاسم روشن و لنفوسیت در استروما	افزایش hCG در ۱۰٪ مبتلایان		
کارسینوم امبریونال	Y=-Y=	تمایز ضعیف، سلولهای پلئومورف در Cord، صفحات یا تشکیلات پاپیلری، اکثر آنها دارای سلولهای کیسه زرده و کوریوکارسینوم هستند.	منفسی (در کارسینوم امپریونال خالص)		
🗈 نومور اسپرماتوسیتیک	Ô=−9°	سلولهای چندضلعی (پلیگونــال) کوچک، متوسط و بزرگ، بدون انفیلتراسیون التهابی	منقى		
🗉 کارسینوم کیسه زرده	٣	سلولهای شبه آندوتلیومی با تمایز ضعیف: سلولهای مکعبی یا استوانه ای	افزایش αFP در ۹۰٪ بیماران		
🗈 كوريوكارسينوم	¥0	سیتوټروفوبلاست و سنسیشوټروفوبلاست بدون ایجاد پرز	hCG در ۱۰۰٪ بیمساران بسالا رفته آست.		
🖩 تراتوم	ثمامی سنین	بافت هایسی از هسر ۳ لایه ژرم سسل یسا درجات متفاوتی از تمایز	منفی (در تراتوم خالص)		
🖪 تومور Mixed	10-4.	متغیر، شایعترین ترکیب، تراتوم و کارسینوم امبریونال است.	افزایش سطح hCG و αFP در ۹۰٪ بیماران		

۱- شایعترین تومور بیضه در کودکان کمتر از ۳ سال، تومور کیسه زرده (Yolk sac tumor) است که در این افراد پیش آگهی خوبی دارد،

 ۲- تراتوم خالص در شیرخواران و کودکان بسیار شایع است به طوری که بعد از تومور کیسه زرده، رتبه دوم را در کودکان و شیرخواران دارد (به جدول بالای صفحه توجه کنید).

الفابح

۲۶- مردی ۷۰ ساله با تومور بیضه یک طرفه مراجعه کرده است. در این سن محتمل ترین تومور اولیه کدام است؟

(پرانترنی اسفند ۹۶ ـ قطب ۹ کشوری [دانشگاه مشهد])

الف) Yolk sac tumor

ب) Teratoma

Spermatocytic tumor (ह

Sertoli cell tumor (3

تومور اسپرماتوسیتیک نسبت به سایر تومورهای بیضه در سنین **بالاتری** رخ می دهد.

الف ب ج د

77- سطح سرمی کدامیک از مارکرهای زیر در تومور بیضه، با حجم تومور ارتباط بیشتری دارد؟ (دستیاری $_{-}$ مداد P) LDH (الف) hCG ($_{-}$ $_{-}$ $_{-}$ $_{-}$ $_{-}$

۱- سطح LDH سرم در مبتلایان به تومور بیضه با حجم تومور ارتباط دارد (بسیار مهم).

۲- در **تومور کیسه زرده** در ۹۰٪ موارد، αFP افزایش پیابد.

۳- در **کوریوکارسینوم** در ۱۰۰٪ موارد، hCG افزایش می یابد.

 αFP در تومور Mixed بیضه در ۹۰٪ بیماران MCG و MCG بالا رفته اند.

 ۵- PSA مهم ترین آزمایش جهت تشخیص و درمان کانسر پروستات است.

۶- hCG توسط سلولهای سن سیشوتروفوبلاست تولید می شود و میزان آن در ۱۰۰٪ کوریوکارسینومها و در سمینوماهایی که حاوی سیتوتروفوبلاست هستند، افزایش می یابد. لذا در دو تومور ممکن است تست حملگی در یک مرد مثبت شود که به ترتیب عبارتند از:

Follow up

۱ نکات مهم در سمینوم بیضه، عبارتند از:

- مشابه با دیس ژرمینوم تخمدان است.
- از سلولهای برزگ پلیگونال یک شکل با سیتوپلاسم شفاف تشکیل گردیده است.
- نوارهای فیبروزی جداکتنده و انفیلتراسیون لنفوسیتی از ویژگیهای کاراکتریستیک دیگر آن هستند.
 - در ۱۰٪ موارد، hCG ترشح می کنند.
- ۲ سن ابتلا به تومورهای اسپرماتوسیتیک بیضه
 نسبت به سایر تومورهای بیضه بالاتراست.
- ۳ مهمترین ویژگیهای پاتولوژیک کارسینوم
 امبریونال، عبارتند از:
- از سلولهای بررگ ابتدایی با سیتوپلاسم بازوفیلی تشکیل شده است.
- سلولهای پلثومورف با تمایز ضعیف به شکل طناب یا صفحات یا ساختمانهای غددی اولیه یا پاییلری نامنظم قرار گرفتهاند.
- کارسینوم امبریونال خالص، هیچ تومورمازکری ترشح نمیکند.
- ۴ تومور کیسه زرده شایعترین تومور بیضه در کودکان کمتراز ۳ سال بوده که یافتههای کاراکتریستیک آن عبارتند از:
- وجود ساختمانهای مشابه گلومرولهای اولیه
 به نام اجسام شیلر_دوال
- وجود گلبولهای هیالین اثوزینوفیلیک که حاوی α1 ـ آنتی ترییسین و α-FP هستند.
 - وجود میکروکیست
 - افزایش α-FP در ۹۰٪ بیماران
- ۵ کوریوکارسینوم از دو نوع سلول تشکیل شده است:
 الف) سلولهای مکعبی کوچک با یک هسته مرکزی (مشابه سیتوتروفوبلاست)
- ب) سلولهای برزگ اثوزینوفیلیسک با هستههای متعدد پلئومورفیسک تیره (مشابه سنسیشوتروفوبلاست)
- ۶ وجود سیتوتروفوبلاست و سنسیشوتروفوبلاست بدون تشکیل پرز از یافته های کاراکتریستیک کوریوکارسینوم است. در ۱۰۰٪ از مبتلایان به کوریوکارسینوم، hCG افزایش بافته است.

الف) كوريوكارسينوما

ب) سمينوما

۲- در۱۰٪ مبتلایان به سمینوما، hCG افزایش پیدا
 بکند.

(SEY)

۲۸-کدامیک از موارد زیر در کوریوکارسینوم بیضه دیده

هی شود؟ (پرانترنی شهریور ۱۷ ـ قطب ۲ کشوری ادانشگاه تبریز]) الف) گنادوترویین کوریونی انسان (hCG) کاهش می باید.

ب) سطح لاكتات دهيدروژناز (LDH) با حجم تومور ارتباط دارد.

ج) افزایش آلفافیتو پروتئین (α-FP) نشانه وجود یک جزء سمینومی است.

د) اجسام Schiller-Duval به وفور دیده می شود.

 ۱- سطح LDH سرم در مبتلایان به تومور بیضه با حجم تومور ارتباط دارد (بسیار مهم) (گزینه ب).

۲- در کوریوکارسینوم در ۱۰۰٪ موارد، hCG افزایش می یابد (گزینه الف).

 π - در سمینوم، π - RP افزایش نمی یابد (گزینه ج).

۴- اجسام شیلر ـ دوال یافته کاراکتریستیک در تومور
 کیسه زرده بیضه هستند (گزینه د).

الساب ع د

۲۹- تست حاملگی در مرد ۳۰ سالهای، مثبت گزارش
 شده است. به نظر شما احتمال وجود کدامیک از
 تومورهای زیر مطرح است؟

(پرانترنی شهریور ۹۶ _ قطب ۱۰ کشوری [دانشگاه تهران])

Yolk sac tumor (ب

Leydig Cell tumor (5 Teratoma (7

در دو تومور بیضه به علت تولید hCG ممکن است تست حاملگی در یک مود مثبت شود که به ترتیب عبارتند از:

۱- کوریوکارسینوما

۲- سمینوما

(الف ب ع و

۷ سطح LDH سرم در مبتلایان به تومور بیضه با حجم تومور ارتباط دارد.

۸ در دو تومور بیضه به علت تولید hCG ممکن است تست حاملگی در یک مرد، مثبت باشد که عبارتند از:

> الف) كوريوكارسينوما .

ب) سمينوما

۹ تومورهای سمینومی اکثراً به **غدد لنفاوی ایلیاک** و **پاراآثورتیک** متاستاز میدهند. متاستازهای خونی در مراحل دیررس رخ میدهد.

۱۰ تومورهای غیرسمینومی، زودترواز طریق لنفاتیک و هماتوژن متاستاز میدهند. شایعترین محل متاستازهای هماتوژن در تومورهای غیرسمینومی، کبد و ریه هستند.

۱۱ برای تشخیص تومورهای بیضه، نباید از بیوپسی استفاده شود، چرا که موجب گسترش سلولهای سرطانی میگردد. نحوه برخورد ارجح با تومورهای بیضه، رادیکال اُرکیدکتومی است.

هیپرپلازی خوشخیم پروستات (هیپرپلازی ندولر) ندولر)

●تعریف: یک بیماری شایع در پروستات بوده که با بالا رفتن سن افزایش میابد. رشد BPH وابسته به آندروژن است.

● نقش آندروژنها: دی هیدروتستوسترون (DHT) جهت رشد پروستات، ۱۰ برابر قوی تر از تستوسترون است. آنزیم ۵ ـ آلفا ردوکتاز نوع ۲، تستوسترون را به DHT تبدیل میکند.

●محل: BPH تقریباً همیشه در بخش داخلی ناحیه ترانزیشنال پروستات رخ می دهد.

محیطی آن منشاء می یابند، لذا در بیشتر مواقع در معاینه محیطی آن منشاء می یابند، لذا در بیشتر مواقع در معاینه انگشتی رکتوم قابل لمس هستند؛ برعکس هیپرپلازی ندولر پروستات (BPH) اکثراً از غدد مرکزی نشات گرفته و احتمال ایجاد انسداد ادراری در مراحل اوّلیه آن از کارسینوم پروستات بیشتر است.

● پاتولوژی: ندول های ایجاد شده در BPH از استرومای فیبروماسکولار و بافت غددی تشکیل یافته است. غدد هیپریلاستیک توسط دو لایه سلولی مفروش گردیدهاند: یک لایه استوانهای در سمت داخل (لومن) و یک لایه خارجی از سلول های مسطح بازال. مجرای غدد حاوی ترشحات غلیظ پروتئینی به نام اجسام آمیلاسه

●علائم بالینی: علائم بالینی BPH تنها در تقریباً ۱۰٪ مبتلایان مشاهده میگردد. چون BPH بیشتر بخشهای داخلی پروستات را گرفتار می نماید، شایع ترین علائم آن به صورت انسداد دستگاه ادراری تحتانی است که معمولاً به صورت دشواری در شروع ادرار کردن (تاخیر ادرار یا Plesitancy) و قطع متناوب جریان ادرار در هنگام ادرار کردن است. علائم تحریکی مثانه مثل فوریت (أرجنسی)، تکرر ادرار و شب ادراری (ناکچوری) هم ممکن است وجود داشته باشد. به علت افزایش حجم باقیمانده ادرار در مثانه، ریسک عفونت ادراری در BPH افزایش میابد.

 درمان: درمان اوّلیه BPH دارویی بوده و از مهارکننده های تبدیل تستوسترون به DHT مثل مهارکننده های ۵ ـ آلفا ردوکتاز استفاده می شود. همچنین می توان از بلوککننده های رسپتور آلفا ـ ۱ آدرنرژیک برای

بیماریهای پروستات

مپپرپلازی خوش خیم پروستات

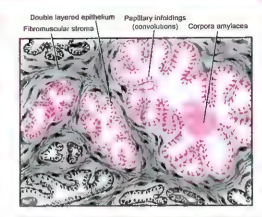
۳۰ در بررسی نمونه پروستاتکتومی آقای ۶۰ ساله، اورترا تحت فشار ندولهای متعدد به صورت شکاف مانند درآمده است. در نمای میکروسکوپی تکثیر عناصر غددی و استرومای فیبروماسکولاردیده شده، غدد بزرگ بوده و حاوی چین خوردگیهای پاپیلاری می باشد؛ محتمل ترین تشخیص کدام است؟

(پرانترنی شهریور ۹۴ _قطب ا کشوری [دانشگاه گیلان و مازندران]) الف) پروستاتیت مزمن غیرباکتریال

ب) آدنوكارسينوم پروستات

ج) آدنوکارسینوم پیشابراه

د) هیپرپلازی خوشخیم پروستات



هیپرپلازی خوشخیم پروستات (BPH)

شُل کردن عضلات پروستات استفاده نمود. در موارد شدیداً علامت دار و مقاوم به درمان دارویی، جراحی اندیکاسیون دارد.

(الف ب ج د

۳۱-کدام عبارت زیر در ارتباط با هیپرپلازی ندولر پروستات صحیح است؟

(پرانترنی اسفند ۹۶ _قطب ۱۰ کشوری [دانشگاه تهران]) الف) تاثیر تستوسترون در بزرگ شدن پروستات بیش از دی هیدروتستوسترون است.

ب) معمولاً هیپرپلازی ندولر از مناطق لوب خلفی پروستات آغاز میشود.

ج) پوشش غدد هيپرپلاستيک شامل يک لايه سلول استوانهای در سمت لومن و يک لايه سلول بازال در محيط مي باشد.

 د) ۱۰٪ از کل موارد هیپرپلازی ندولر پروستات بعداً به آدنوکارسینوم پروستات تبدیل می شوند.

به پاسخ سئوال ۳۰ مراجعه شود.



یادداشت. ن

کارسینوم پروستات

۳۲- در بیوپسی پروستات مرد ۷۰ ساله ای غدد کوچک متراکم دیده می شود که از یک لایه سلول با هستک درشت پوشیده شده اند. کدام تشخیص زیر را مطرح می کنید؟ (پرانترنی اسفند ۹۴ مقطب ۶ کشوری [دانشگاه زنجان]) الف) هیبریلازی خوش خیم

- ب) آدنوکارسینوم
- ج) پروستاتیت مزمن
- د) انفارکت پروستات

🗉 آدنوکارسینوم پروستات

- اپیدمیولوژی: شایعترین سرطان در مردان بوده و بیشتر در افراد بزرگتر از ۵۰ سال دیده می شود.
- پاتوژنن عواملی که در پاتوژنز آدنوکارسینوم پروستات نقش دارند، عبارتند از:
- 1- آندروژنها: نقش مرکزی و اصلی ایجاد آدنوکارسینوم پروستات به عهده آندروژنها میباشد؛ به همین دلیل در افرادی که اخته میشوند این کانسر پسرفت میکند. اگر توموری مقاوم به درمان آنتی آندروژن باشد دارای موتاسیون در رسپتورهای آندروژن است.
- ۲- فاکتورهای ارثی: عوامل ارثی در کانسر پروستات نقش دارند، به طوری که ریسک کانسر پروستات در بستگان درجه اوّل بیماران بیشتر است.
- ۳- عوامل محیطی: مصرفکنندگان غذاهای غربی بیشتر در معرض کانسر پروستات هستند.
- ۴- موتاسیونهای سوماتیک اکتسابی: شایعترین موتاسیونهای اکتسابی در کانسر پروستات عبارتند از:
 الـف) ژن الحاقـی TMPRSS2-ETS در تقریباً ۴۰ تا
 - ۶۰٪ از موارد کانسر پروستات وجود دارد.
- ب) موتاسیونهای فعالکننده مسیر PI3K/AKT • محل تومور: بیشتر از ۸۰-۷۰٪ از کانسرهای پروستات
 - در ناحیه خارجی (محیطی) پروستات ایجاد می شوند.
 - تظاهرات باليني
- ۱- در معاینه رکتوم با انگشت، کانسر پروستات به شکل ندولهای سفت و نامنظم لمس می شود.
- ۲- اکثر کانسرهای پروستات، بی علامت و غیرقابل لمس هستند و از طریق بیوپسی سوزنی در بیمارانی که PSA افزایش یافته دارند، تشخیص داده می شوند.

۳- چون سرطان پروستات در نواحی **محیطی** پروستات ایجاد می شود در ابتدای سیربیماری برخلاف BPH، کمتر

۴- متاستازهای استخوانی در سرطان پروستات از نوع استئوبلاستیک بوده و اغلب ستون فقرات را درگیر می نماید (۱۰۰٪ امتحانی). به کمک اسکن رادیونوکلئید استخوان مى توان متاستازها را تشخيص داد.

 PSA: مهمترین آزمایش جهت غربالگری، تشخیص و پیگیری درمان، سنجش PSA میباشد.

■ نکتهای بسیار مهم: PSA برای کانسر پروستات اختصاصی نبوده و در پروستاتیت، BPH، انفارکتوس بروستات، دستگاری پروستات و انزال هم بالا می رود؛ از طرفی ۴۰-۲۰٪ از مبتلایان کانسر پروستات، PSA طبیعی

• یاتولوژی: یافته های یاتولوژیک در لام مبتلایان به کانسر پروستات به قرار زیر هستند:

 ۱- شایعترین تومور پروستات، آدنوکارسینوم با **تمایز متوسط است. این تومور، غدد مشخصی را ایجاد** مے کنند .

۲- غدد سرطانی نسبت به غدد خوش خیم پروستات کوچکتر هستند که با یک لایه یکسان از سلولهای ایی تلیال مکعبی یا استوانهای کوتاه پوشیده شدهاند. این غدد فاقد لایه سلولهای بازال که در غدد خوش خیم دیده می شوند، هستند.

٣- تفاوت ديگر غدد بدخيم با غدد خوش خيم آن است که به صورت متراکم قرار گرفته اند و فاقد انشعابات باییلری هستند.

۴- سیتوپلاسم سلول های توموری از شفاف ورنگ پریده (مشابه غدد خوش خیم) تا **آمفوفیلیک (ب**نفش تیره) متغیر

۵- هسته ها بزرگ بوده و دارای چند هستک برجسته مىباشند.

۷- يلئومورفيسي قابل توجه وجود ندارد.

٧- اشكال ميتوزي، ناشايع أست.

 ۸- با افزایش Grade تومور، ساختارهای غددی، نامنظم و مشبک شده و انفیلتراسیون سلولی رخ میدهد. • سيستم گليسون: كانسرها با توجه به الگوى تمايز غدد به ۵ درجه تقسیم می شوند. تومورهای درجه I

بیشترین تمایز و درجه ۵ بدون تمایز غددی هستند،

موجب علائم انسدادي مي گردند.

تمايـز يافته ترين تومورها، أمتياز گليسـون معادل ٢(١+١) و تمایز نیافتهترین تومورها امتیاز ۱۰(۵+۵) را میگیرند.

 درمان: پروستاتکتومی رادیکال به همراه رادیوترایی، شایعترین روش درمان کانسر پروستات است. برای درمان کارسینومهای متاستاتیک از محرومیت آندروژنی استفاده می شود. برای سرکوب آندروژنها می توان اُرکیکتومی جراحی نمود یا از آگونیستهای LHRH (اُرکیکتومی دارویی) استفاده کرد.

• پیش آگهی سرطان بروستات: پیش آگهی بیماران بعد از پروستاتکتومی رادیکال به عوامل زیر بستگی دارد: Stage -۱ آسیب شناسی

۲- وضعیت حدود و حاشیه تومور

۳- درجه گلیسون (Gleason) تومور

(الف) ب (ج) د)

۳۳-کارسینوم پروستات در کدامیک از مناطق پروستات شايع تراست؟ (دستياري _اسفند ۸۴)

> Peripheral Zone الف) Central Zone د) Periurethral Zone ج) Transitional Zone

کارسینوم پروستات، بیشتر در نواحی **محیطی** پروستات ایجاد می شود.

(الف ب ج د

۳۴- احتمال بدخيمي در كداميك از نواحي (Zone) پروستات، بیشتر از سایر مناطق است؟

(برانترنی مشهریور ۸۵)

Central (-الف) Peripheral

د) Periurethral Transitional (5

به یاسخ سئوال ۳۳ مراجعه شود.

(Je 4)

٣٥- آقاي ٤٥ ساله با علائم انسداد ادراري مراجعه كرده است. PSA سرم Normal<4 ng/dl) 100 ng/dl) است. در بررسی میکروسکویی ضایعه پروستات، ساختارهای غددی مفروش ازیک لایه سلول در استرومای فیبروتیک مشاهده میشوند؛ کدام گزینه صحیح است؟

(يرانترني ميان دوره ـ آذر ۹۸)

الف) آندروژنها در پاتوژنز آن نقش محوری دارند.

ب) سابقه خانوادگی در خطر بروز آن نقشی ندارد.

ج) متاستاز به استخوان به صورت ضایعه استئولیتیک است.

د) منطقه جغرافیایی محل زندگی ارتباطی با بروز بیماری ندارد.

۱- آندروژنها نقش مرکزی و اصلی را در ایجاد آدنوکارسینوم پروستات دارند (گزینه الف).

۲- وراثت و عوامل محیطی در ایجاد آن نقش دارند (گزینه ب و د).

 ۳- متأستازهای استخوانی در سرطان پروستات از نوع استئوبلاستیک هستند (گزینه ج).

همچنین به پاسخ سئوال ۳۲ مراجعه شود.

الله ب ع د

٣۶- شایع ترین محل متاستاز آدنوکارسینوم پروستات کدام است?

(*پرانترنی اسفند* ۹۴ <u>قطب ۴ کشوری [دانشگاه اموازا)</u> الف) استخوان ب) ریه ج) کبد د) آدرنال

به پاسخ سئوال ۳۲ مراجعه شود.

الفابع

۳۷-آقای ۶۰ ساله که در معاینه پروستات از ناحیه مقعد یک ندول سفت و نامنظم دارد، تحت بیوپسی پروستات قرار گرفت. در نمای پاتولوژی وی آدنوکارسینوم پروستات دارد، کدامیک از آزمایشات زیر برای ارزیابی پاسخ به درمان استفاده می شود؟

(پرانترنی اسفند ۹۳ - قطب ۱ کشوری [دانشگاه گیلان و مازندران]) الف) بررسی سریال سیتوژنتیک

ب) بیوپسی سریال از پروستات

ج) عکسبرداری از ستون فقرات

د) اندازهگیری سطح PSA

مهم ترین آزمایش جهت غربالگری، تشخیص و پیگیری درمان در کارسینوم پروستات، PSA است.

الف (ب ع د

Gleason Grading System - ۳۸ برای تعیین درجه بدخیمی کدامیک از ضایعات زیر به کار می رود؟

(دستیاری _اردیبهشت ۹۳)

الف) كارسينوم داكتال مهاجم يستان

ب) سارکومهای بافت نرم

ج) آدنوكارسينوم كولوركتال

د) کارسینوم پروستات

به پاسخ سئوال ۳۲ مراجعه شود.

(الف (ب) ج) د

۳۹- در کارسینوم پروستات پیشآگهی پس از پروستاتکتومی رادیکال به کدامیک از موارد زیر بستگی ندارد؟ (پرانترنی شهریور ۹۸- قطب ۹ کشوری [دانشگاه مشهد]) الف) بازآرایی در ژن TMPRSS2-ETS

ب) درجه گلیسون تومور (Grade)

ج) وضعیت درگیری حاشیههای نمونه پروستات

د) مرحله آسیب شناسی (Stage)

به پاسخ سئوال ۳۲ مراجعه شود.

(الف ب ج د

سیستیت بینابینی

۴۰- خانمی با درد سوپراپوبیک متناوب و شدید، تکرر ادرار، فوریت ادرار، هماچوری و سوزش ادرار بدون سابقه مصرف دارو و عفونت مراجعه میکند. خونریزیهای نقطهای (پتشیال) و شیار در مخاط مثانه طی سیستوسکوپی دیده میشود. تشخیص کدام گزینه زیر میباشد؟

(پراتترنی اسفند ۹۵ ـ قطب ۱ کشوری [دانشگاه گیلان و مازندران]) الف) سیستیت هموراژیک

ب) سیستیت پولیپوئید

ج) مالاكوپلاكي

د) سیستیت بینابینی

🖪 سیستیت بینابینی (ایئترستیشیل)

• تعریف: سیستیت بینابینی موجب درد مزمن لگنی به ویژه در زنان می شود.

• علائم باليني

۱- درد سوپراپوبیک که با پُرشدن مثانه تشدید و با
 تخلیه مثانه تسکین می باید.

- ۲- تکرر ادرار در روز و شب
 - ۳- فوریت ادرار
 - ۴- هماچوری
 - ۵- سوزش ادرار
- سیستوسکوپی: یافتهها غیراختصاصی بوده و شامل مناطقی با خونریزیهای پتشیال است.
- ●درمان: نیمی از بیماران خودبهخود بهبود می یابند. در مراحل پیشرفته ممکن است فیبروز ترانس مورال موجب مثانه منقبض شود.



كانسرمثانه

۴۱- تمام عوامل زیر ریسک فاکتور کانسر مثانه میباشند، بجز:

(پرانترنی شهریور ۹۸ _قطب ۷ کشوری [دانشگاه اصفهان])

الف) جنس مؤنت ب) کشیدن سیگار

ج) سیکلوفسفامید د) شیستوزومیاز

■کانسر مثانه

● اپیدمیولوژی: ۸۰٪ از مبتلایان بین ۵۰ تا ۸۰ سال هستند. کارسینوم مثانه در موارد زیر شایعتر است:

- ۱- مردان
- ۲-کشورهای صنعتی
 - ٣- جوامع شهري
 - ۴- سفیدیوستان

وانواع

۱- اکثر سرطانهای مثانه از نوع کارسینوم یوروتلیال میتند.

۲-کارسینوم سلول سنگفرشی (SCC) مثانه، ۳ تا ۷٪ از کانسرهای مثانه را شامل می شود و در کشورهایی که شیستوزومیازیس ادراری آندمیک بوده، بسیار شایع تراست.

- ۳- آدنوکارسینومای مثانه نادر است.
 - وريسك فاكتورها

۱- ریسک فاکتورهای کارسینوم یوروتلیال به قرار زیر

الف) سبگار

ب) تماس با کارسینوژنهای شغلی

ج) مصرف سيكلوفسفاميد

د) رادیوتراپی

۲- مهمترین ریسک فاکتور SCC مثانه، عفونت با

شيستوزوما هماتوبيوم است.

۳- سابقه خانوادگی سرطان مثانه، ریسک سرطان مثانه را به طور کلی بالا می برد.

• ياتوژنز كارسينوم يوروتليال

۱- حذف ژنهای سرکوبگر تومور در کروموزوم ۹ (9P و 9q)

۲- موتاسیون در ژن TP53

۳- موتاسیون در تلومراز و ژن FGFR3

۴- موتاسیون در مسیر RAS و PI3K/AKT

● توجه: تومورهای مثانه که به عضله تهاجم میکنند، اغلب دارای هر دو موتاسیون TP53 و RB هستند.

- تظاهرات بالینی: هماچوری بدون درد، شایع ترین
 تظاهر تومورهای مثانه است.
- درمان: نوع درمان سرطان مثانه به عوامل زیبر بستگی دارد:
 - Stage -1 و Grade تومور
 - ۲- مسطح یا پاپیلری بودن تومور
- پیش آگهی: میزان تهاجم و گسترش تومور (Stage) در زمان تشخیص، مهمترین عامل در تعیین پیش آگهی است.
- ●عود تومور: تومورهای یوروتلیال (بدون توجه به Grade) بعد از برداشتن، به میزان بالایی دچار تومورهای جدید می شوند ولی عود تومور ممکن است با Grade بالاتر همراه باشد.

ریسک عود تومور به عوامل زیر بستگی دارد: سایز، Stage ،Grade، مولتی فوکال بودن، اندکس میتوزی و وجود دیسپلازی و یا CIS در مخاط اطراف به صورت همزمان

 ۱- بیشتر تومورهای عودکننده در محلی متفاوت نسبت به تومور اولیه به وجود می آیند.

۲- کارسینوم پاپیلری یوروتلیال High-grade به صورت صورت شایع با کارسینومهای یوروتلیال مهاجم به صورت همزمان یا در آبنده همراه هستند؛ ولی کارسینومهای یوروتلیال Low-grade، اکثراً عود میکنند ولی به صورت غیرشایع تهاجم پیدا میکند.

- www kaci ir

● نتیجه گیری: کارسینومهای یوروتلیال Low-grade بیشتر عود میکنند در حالی که کارسینومهای یوروتلیال High-grade بیشتر مهاجی هستند.

(3) (3) (3) (4)

۴۲-کدام عامل می تواند موجب ایجاد SCC در مثانه گردد؟

(پرانترنی اسفند ۹۷ _قطب ۱ کشوری [دانشگاه گیلان و مازندران]) الف) کشیدن سیگار

- ب) شیستوزومیاز مزمن ادراری
- ج) باقیمانده اوراکوس در گنبد مثانه
 - د) تماس با مواد کارسینوژن شغلی

مهمترین ریسک فاکتور SCC مثانه، عفونت با شیستوزوما هماتوبیوم است. همچنین به پاسخ سئوال ۴۱ مراجعه شود.

الفاجاع

۴۳- در مثانه مرد ۶۵ ساله مبتلا به هماچوری، تومور وژتان دیده شده است که در بررسی آسیب شناسی از مقاطع پاپیلر مفروش از سلولهای ترانزیشنال تشکیل شده است. کدامیک از عوامل زیر در تعیین پیش آگهی تومور بیشترین نقش را دارد؟

(پرانترنی شهریور ۹۷ - قطب ۹ کشوری [دانشگاه مشهد])

- الف) درجه بدخيمي (Grading)
 - ب) میزان گسترش (Staging)
- ج) شکل ماکروسکوپی (Configuration)
 - د) همراهی با کارسینوم درجا (CIS)

مهمترین عامل در تعیین پیشآگهی کانسر مثانه در زمان تشخیص، میزان تهاجم و گسترش تومور (Stage) است.

الفاتاح

۴۴ مرد ۶۵ سالهای به علت هماچوری مورد سیستوسکوپی قرار گرفته و تودهای برجسته در مثانه مشاهده شده است. تمام موارد زیر در گزارش پاتولوژی ضایعه در تعیین پیش آگهی و نوع درمان بعدی بیمار مؤثر است، بجز:

الف) گريد تومور

- ب) وسعت گسترش تومور
- ج) Flat یا Papillary بودن ضایعه
 - د) سن بیمار

به پاسخ سئوال ۴۱ مراجعه شود.

الفابع

43- آقای ۵۵ ساله سیگاری با هماچوری ماکروسکوپی مراجعه کرده است. در میکروسکوپی مثانه، پوشش مسطح پوشیده شده از سلولهای واضحاً بدخیم بدون تهاجم دیده میشود. در مورد این ضایعه کدامیک از موارد زیر صحیح است؟

(پرانترنی اسفند ۹۴ ـ قطب ۱۰ کشوری [دانشگاه تهران]) الف) این ضایعه معمولاً به صورت منفرد دیده می شود. ب) در صورت عدم درمان، پیشرفت به کانسر مهاجم ناچیز است.

ج) معمولاً سلول های بدخیم در سیتولوژی ادرار دیده می شود.

د) این ضایعه معمولاً در مجرای ادراری و حالبها مشاهده نمی شود.

© CIS مثانه

• تعریف: CIS با مشاهده سلولهای بدخیم در یوروتلیوم سطحی تشخیص داده می شود.

● سیتولوژی ادران مشابه کارسینوم پاپیلری یوروتلیال High grade، سلولهای توموری CIS فاقد چسبندگی بوده و به داخل ادرار ریخته میشوند و با تست سیتولوژی ادرار قابل شناسایی هستند (گزینه ج).

● گستردگی: CIS به طور شایع چندکانونی بوده و بیشتر سطوح مثانه را میپوشاند و یا به حالبها و پیشابراه گسترش مییابد (گزینه الف و د).

 سیربالینی: بدون درمان، ۵۰ تا ۷۵٪ موارد CIS به سرطان مهاجم تبدیل می شوند (گزینه ب).

(الف ب ع د

یادداشت ہے۔

بیماریهای منتقل شونده از راه جنسی STD

سيفليس (0)

79- آفای ۴۰ سالهای، ۳ هفته پس از آمیزش جنسی مشکوک، دچار زخم بی درد سفت بر روی آلت تناسلی شده است. در بررسی بافتشناختی زخم، ارتشاح لنفوپلاسماسلی بارز به همراه تغییرات عروقی تکثیری دیده می شود. کدام تشخیص در مورد این بیمار صحیح است؟ (پراترنی اسفند ۹۶ قطب ۷ کشوری [دانشگاه اصفهان]) الف) شانکروئید ب) سیفیلیس الف) شانکروئید ب) سیفیلیس

■ سیفلیس: عامل آن ترپرونما پالیدوم است. از یک زخم سفت و بدون درد تشکیل یافته است که به آن شانکر گفته می شود. غدد لنفاوی منطقهای اندکی بزرگ و سفت گردیدهاند ولیکن بدون درد هستند. ضایعه پاتولوژیک اصلی سیفیلیس در نمای میکروسکوپی شامل موارد زیر است:

۱- اندآرتریت پرولیفراتیو (تکثیری) آرتریولهای کوچک
 ۲- انفیلتراسیون التهایی غنی از پلاسماسلها

الناب

گرانولوم اینگوینال

49- یک پاپول برجسته در مخاط سنگفرشی مرطوب ناحیه تناسلی مرد جوان وجود داشته که بعداً به زخم با جوانه گوشتی وسیع تبدیل شده است و توده برآمده نرم و بدون دردی ایجاد کرده است. بررسی میکروسکوپی ارتشاح التهابی تک هستهای و نوتروفیلی با هیپرپلازی شدید نشان می دهد. چه راهی برای رسیدن به تشخیص احتمالی پیشنهاد میکنید؟

(براتترنی اسفند ۹۶ ـ قطب ۲ کشوری [دانشگاه تبریز])

الف) رنگآمیزی گیمسا

ب) کشت میکروبی

ج) روشهای تشخیصی بر پایه PCR

د) میکروسکوپ زمینه تاریک

◙گرانولوم اينگوينال

- اتیولوژی: یک بیماری التهابی مزمن است که به وسیله کالیماتوباکتریوم گرانولوماتیس به وجود میآید (یک باسیل گرم منفی کوچک کپسول دار)
- تظاهرات بالینی: گرانولوم اینگوینال موجب زخم ژنیتال به همراه بافت گرانولاسیون فراوان می شود. از نظر ظاهری به شکل یک توده بدون درد، نرم و برجسته تظاهر مییابد. بافت اسکار بدشکلی در بیماران درمان نشده به وجود می آید و گاهی موجب تنگی پیشابراه، واژن یا مقعد می شود. همچنین در موارد درمان نشده ممکن است به علت انسداد عروق لنفاوی، الفانتیازیس ژنیتال خارجی رخ دهد.
- ال است نکته: برخلاف شانکروئید، غدد لنفاوی منطقهای درگیر نشده و یا تنها دچار واکنشهای غیراختصاصی می گردند.
- پاتولوژی: در ارزیابی میکروسکوپی ضایعات فعال موارد زیر دیده می شود:
- ۱- هیپرپلازی اپیتلیومی شدید در حاشیه زخمها که گاهی نمایی شبیه به کارسینوم ایجاد میکند (هیپرپلازی کاذب اپیتلیومی).
- ۲- ترکیبی از نوتروفیلها و سلولهای منونوکلئور در
 قاعده زخم و ایی تلیوم مفروش کننده مشاهده می شود.
- ●تشخیص: ارگانیسم را می توان با رنگ آمیزی گیمسا از اگزودای حاصل از زخم تشخیص داد که به صورت کوکوباسیلهای کوچک داخل واکوئلهای ماکروفاژها دیده می شوند (اجسام دونووان).
- آوجه: رنگ آمیزی با نقره (Warthin Starry) نیز
 جهت شناسایی ارگانیسم به کار برده می شود.



يادداشت. ن

Follow up

- ۱ اکثر کارسینومهای پاوستات از منطقه محیطی پروستات منشاء میگیرند؛ در حالی که BPH تقریباً همیشه در بخش داخلی ناحیه ترانزیشنال رخ میدهد.
- ۲ مشخصات پاتولوژیک BPH، عبارتند از: الف) غدد هیپرپلاستیک از دو لایه سلول تشکیل شدهاند: یک لایه استوانهای در سمت داخل (لومن) و یک لایه خارجی از سلولهای مسطح بازال ب) وجود اجسام آمیلاسه
- ۳ در کارسینوم پروستات، غدد سرطانی از یک لایه سلول تشکیل شده و لایه سلول بازال وجود ندارد.
- ۴ مهمترین تست جهت غربالگری، تشخیص و پیگیری کانسر پروستات، PSA است.

- شایعترین متاستازها در کارسینوم پروستات،
 متاستازهای استخوانی استثوبلاستیک (به ویژه به ستون فقرات) هستند.
- پیشآگهی کانسر پروستات بعد از پروستاتکتومی
 رادیکال به عوامل زیر بستگی دارد:
 - الف) Stage آسیب شناسی
 - ب) وضعیت حدود و حاشیه تومور
 - ج) درجه گليسون تومور
- ۷ مهمترین عامل در تعیین پیش آگهی کانسر مثانه، میزان تهاجم و گسترش تومور (Stage) است.
- دویافته اصلی در میکروسکوپی سیفیلیس، عبارتند از:
- الف) اندآرتریت پرولیفراتیو در آرتریولهای کوچک ب) انفیلتراسیون التهابی غنی از پلاسماسلها

در طی سالهای اخیر، کیی کردن و استفاده از زحمات دیگران اشکال متنوعی به خود گرفته است و

عدهای که هیچگاه نخواستهاند از دست رنج خود بهره ببرند به روش های مختلف از زهمات دیگران سوءاستفاده می کنند. این روش ها را می توان به صورت زیر دستهبندی نمود:

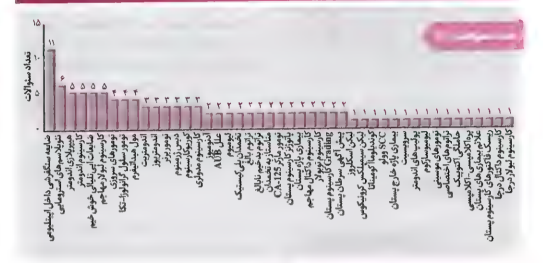
- ۱- گروهی PDF گایدلاینها و کتابهای آزمونهای تمرینی و Question Bankها را عیناً در گروههای تلگرامی قرار میدهند تا با این روش مثلاً فالور خود را زیاد کنند یا سوءاستفادههای دیگر بنمایند.
- ۲- گروهی تحت عنوان گروههای مشاوره یا تهیه جزوات خلاصه، قسمتهای زرد و بخشهای یادم باشد که گایدلاینها را عیناً تایپ می کنند و با کیفیت چاپی بسیار نازل به چند برابر قیمت می فروشند و به خود انواع و اقسام القاب دهن پُرکن می دهند. در حالی که همین دوستان مرتباً این شایعه و شبهه را در بین پزشکان و دانشجویان دامن می زنند که حجم گایدلاینها زیاد است اما خودشان عین به عین و کلمه به کلمه گایدلاینها را به صورت دست و پا شکسته تایپ می کنند؛ نکته خنده دار و مضحک این است که حتی گاها غلطهای تاییی گایدلاینها هم عیناً تایپ شده است!
- ۳- گروه دیگری در قالب گروههای مشاوره در سال گذشته آزمون تمرینی دی ماه ۹۷ را عیناً اسکن و PDF آنرا در گروه خود گذشته و برای اینکه مثلاً مشکل قانونی برایشان پیش نیاید نوشته بودند، با تشکر فراوان از استاد دکتر کامران احمدی که این مورد دیگر اوج تقلب است.
 - ۴- گروهی هم که گایدلاین و سایر کتب مؤسسه را به صورت فیزیکی کپی میکنند و می فروشند.

در شرایطی که در طی سال گذشته و سال اخیر، هزینههای تولید کتاب در حدود ۵۰۰ درصد افزایش یافته و مؤسسه ما در سال ۹۷، فقط ۳۰٪ و در سال ۹۸ تقریباً ۶۰٪ بهای کتابهای خود را افزایش داده است، به این متخلفین و متقلبین هشدار داده میشود؛ در سال ۱۳۹۸ دیگر هیچ اغماضی از طرف مؤسسه صورت نخواهد گرفت و از طریق پلیس فتا، قوه قضائیه و فزارت فرهنگ و ارشاد اسلامی یا این گونه رفتارهای ناپسند مقابله خواهد شد.

مؤسسه فرهنگی .. انتشاراتی دکتر کامران احمدی

دستگاه تناسلی زنان

Preview



ليكن اسكلروز

۱- خانم ۵۰ سالهای با ضایعات پاپولی شکل سفید و صاف در ناحیه فرج با سابقه چندین ماهه مراجعه کرده است. در میکروسکوپی، نازکشدگی اپیدرم و از بین رفتن پاپیها با فیبروز درم دیده می شود. انفیلتراسیون سلولهای تک هسته ای وجود دارد؛ کدام تشخیص مطرح است؟

بيماريهاي وولو

(براتترنی اسفند ۹۳ مقطب ۲ کشوری [دانشگاه تبریز]) الف) لیکن سیمپلکس کرونیکوس

ب) لیکن اسکلروز

ج) درماتيت التهابي

د) پاڑہ خارج پستانی

■لیکن اسکلروز

- اپیدمیولوژی: در زنان یائسه و دختران نزدیک سن بلوغ شایع است.
- پاتوژنز: احتمالاً یک واکنش اتوایمیون علت ایجاد بیماری است.
- پاتولوژی: ویژگیهای بافتشناسی لیکن اسکلروز عبارتند از:
 - ۱- نازک شدن ایپدرم
 - ۲- از بین رفتن Rete pegs
 - ۳- یک منطقه بدون سلول و هموژن فیبروز درم
 - ۴- انفیلتراسیون باند شکل سلولهای منونوکلئور
- تظاهرات باليني: ضايعه به شكل پلاك (لكوپلاكي)
- یا پاپول های سفیدرنگ و صاف تظاهر یافته که به تدریج گسترش یافته و به هم ملحق می شوند. در صورت درگیری تمام وولو، لابیا آتروفیک و سفت شده و سوراخ واژن، تنگ می گردد.



سکن سیمپلکس کرونیکوس

۲- خانم ۵۰ ساله با احساس خارش در وولو تحت بررسی قرار میگیرد. ضایعه پوستی به صورت پلاک برجسته در وولو دیده می شود. در بررسی میکروسکوپی هیپرکراتوز و انفیلتراسیون خفیف لنفوسیتی در درم فوقانی دیده شده است؛ تشخیص چیست؟

(پرانترنی شهریور ۹۳ _قطب۲ کشوری [دانشگاه تیریز])

الف) Lichen Sclerosis

ب) Lichen Simplex Chronicus

Lichen Planus (

Lichenoid Reaction (3

■ليكن سيمپلكس كرونيكوس

● تعریف: این بیماری با ضخیم شدن اپی تلیوم (هیپرپلازی) به ویژه لایه استراتوم گرانولوزوم و هیپرکراتوز وولو مشخص می گردد.

• باتولوژی

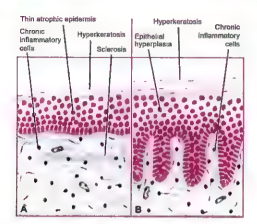
۱- افزایش فعالیت میتوزی در لایه بازال و سوپرابازال بدون وجود آتیپی

۲- گاهی انفیلتراسیون لکوسیتی در درم

• پاتوژنز: درماتیت مزمن زمینهای موجب خارش و تحریک مزمن می گردد؛ لذا بیمار مرتباً ناحیه را خارانده و لذا پوست ناحیه وولو، ضخیم و چرمی می گردد.

● تظاهربالینی: به شکل یک منطقه لکوپلاکی تظاهر میابد. این ضایعه دچار بدخیمی نمی شود ولی در حاشیه کانسر وولو مشاهده می گردد که مطرح کننده ارتباط آن با ضایعات نئوپلاستیک است.

تشخیص: هم در لیکن اسکلروز و هم در لیکن
 سیمپلکس کرونیکوس برای تشخیص قطعی و افتراق آن
 از SCC، باید بیوپسی انجام شود.



مقایسه لیکن اسکلروز (A) از لیکن سیمپلکس کرونیکوس (B)



كونديلوما آكوميناتا

۳- Condyloma acuminata به علت کدامیک از عوامل زیر ایجاد می شود؟

(پرانترنی اسفند ۹۷ _ قطب ۲ کشوری [دانشگاه تبریز]) الف) هرپس سیمپلکس ب) کلامیدیا تراکوماتیس ج) نایسریا گنوره د) HPV

■كونديلوما آكوميناتا

تعریف: به ضایعات زگیلی ناحیه وولو، کوندیلوما
 گفته می شود.

● اتیولوژی: عامل ۹۰٪ کوندیلوماها، انواع ۶ و ۱۱ و و ۱۱ ویروس HPV است. HPV نوع ۶ و ۱۱ کم خطربوده و به سمت کانسر پیشرفت نمیکنند.

• نحوه انتقال: از طريق جنسي منتقل مي گردد.

● پاتولوژی: نمای کاراکتریستیک عفونت با HPV، کویلوسیتوزنام دارد. به واکوئله شدن سیتوپلاسم اطراف هسته و چروکیدگی هسته، کویلوسیتوز گفته میشود.



سلولهای کویلوسیت. به واکوئله شدن سیتوپلاسم توجه کنید.

(الف (ب) ع

SCC (O)

۴- در ایجاد کدامیک از ضایعات تومورال وولو ممکن
 است ویروسها نقش قابل توجهی داشته باشند؟

(پرانترنی مشهریور ۲۸)

ب) بیمار*ی* پاژه

■كارسينوم وولو

الف) ملائوم

 اپیدمیولوژی: معصولاً در زنان بالای ۶۰ سال دیده می شود و ۹۰٪ آنها SCC هستند.

♦انواع: SCC دارای دو شکل بیولوژیک بوده که عبارتند از:

 ۱– SCC مرتبط با انواع پرخطر HPV (به ویژه نوع ۱۶)
 که شیوع کمتری داشته و در زنان سیگاری و میانسال شایع تر است.

🕕 توجه: پیشرفت به سمت بدخیمی در افراد سیگاری و افراد با نقص ایمنی بیشتر است.

۲- نوع دیگر SCC در زنان مسسنتر شایع بوده و ارتباطی
 با HPV ندارد. اکثر این بیماران سال ها قبل از آن، تغییرات
 اپی تلیومی و اکنشی به خصوص لیکن اسکلروز داشته اند.

• مورفولوژي

۱- VIN و کارسینوم وولو در مراحل اوّلیه به شکل مناطقی از لکوپلاکی ظاهر می شوند. در $\frac{1}{2}$ موارد،

پیگمان ملائین ایجاد می گردد. به تدریج این ضایعات به تومورهای اگزوفیتیک آشکاریا آندوفیتیک اولسراتیو تبدیل می شوند.

۲- تومورهای HPV مثبت اغلب چندکانونی بوده و به شکل زگیل تظاهر می یابند، در حالی که تومورهای HPV منفی اغلب تکانونی هستند.

۳- نئوپلاسمهای HPV مثبت معمولاً SCC با تمایز اندک و ضایعات HPV منفی، SCC کراتینیزه به خوبی تمایز یافته هستند.

● سیر و پیش آگهی: خطر متاستاز به عمق تومور وابسته است. اولین محل متاستاز، غدد لنفاوی ناحیهای است. پیش آگهی تومور به Stage آن بستگی دارد.



پیماری پاژه خارج پستان

۵- خانم ۳۵ ساله ای با پلاک های قرمز پوسته دار در ناحیه وولو مراجعه کرده است. بیمار به درمان هایی که با تشخیص درماتیت التهابی انجام شده پاسخ نداده است. در نمای بافت شناسی، سلول های بزرگ ایتلیوئید با سیتوپلاسم فراوان واکوئله در اپیدرم دیده می شود؛ کدام تشخیص را محتمل می دانید؟

(پرانترنی شهریور ۹۵ _قطب ۲ کشوری [دانشگاه اهواز])

الف) ليكن اسكلروز

ب) بیماری یاژه

ج) میکوزیس فونگوئید

د) لیکن سیمپلکس مزمن

🗉 بیماری پاژه خارج پستانی

●تعریف: بیماری پاژه به علت پرولیفراسیون داخل ابیدرمی سلولهای اپیتلیال در پوست ناحیه وولو یا نیپل ایجاد میگردد.

●تفاوت با پاژه پستان: برخلاف پاژه پستان که تقریباً همیشه با یک کارسینوم زمینهای همراه است، فقط درصد اندکی از مبتلایان به پاژه وولو، تومور زمینهای دارند.

● تظاهر بالینی: بیماری پاژه وولو به صورت یک پلاک کراسته، پوسته دار و قرمز بوده و ممکن است به شکل درماتیت التهابی تظاهر یابد.

۱- سلولهای اپیتلیوئید بزرگ که به شکل منفردیا گروهی به داخل اییدرم، انفیلتره شدهاند.

۲- سلولهای اپیتلیوئید بزرگ دارای سیتوپلاسم گرانولر ظریف رنگ پریده و گاهاً واکوئلهای سیتوپلاستیک بوده و به علت تولید موسین PAS مثبت هستند.

¶ توجه: PAS مثبت بودن سلولهای بیماری پاژه آن
 را از ملانوم افتراق می دهد، چرا که ملانوم PAS مثبت
 نست.

(الف 🛡 ج

Follow up

- ۱ لیکن اسکلروز بیشتر در **زنان یانسه** رخ داده و در گزارش لام پاتولوژی موارد زیر دیده می شود:
 - نازک شدن اپیدرم
 - از بین رفتن Rete pegs
 - فيبروز درم
- انفیلتراسیون باند شکل سلولهای منونوکلئور ۲ لیکن سیمپلکس کرونیکوس با ضخیم شدن ابیتلیوم (هیپرپلازی) به ویژه لایه استراتوم گرانولوزوم و هیپرکراتوز وولو مشخص می گردد.
- ۳ تفاوت اصلی لیکن اسکلروز بالیکن سیمپلکس کرونیکوس این است که درلیکن اسکلروز، اپی تلیوم نازی می شود در حالی که در لیکن سیمپلکس کرونیکوس، ایی تلیوم ضغیم می گردد.
- ۴ به ضایعات زگیلی ناحیه وولو، کوندیلوما آکومیناتا اطلاق میگردد که عامل آن انواع ۶ و ۱۱ ویروس HPV است.
- ۵ نمای کاراکتریستیک عفونت با HPV، کویلوسیتوز
 است. در کویلوسیتوز، سیتوپلاسم اطراف هسته،
 واکوئله گردیده است.
- ۶ شایعترین کارسینوم وولو، SCC بوده که ممکن است با انواع پرخطر HPV (به ویژه نوع ۱۶) همراهی داشته باشد.

- ۷ بیماری پاژه وولو به شکل یک پلاک کراسته،
 پوستهدارو قرمزاست. یافتههای لام پاتولوژی در
 این بیماری به قرار زیر است:
 - سلول های اپیتلیوئید بزرگ
- وجود سیتوپلاسے گرانولر ظریف رنگ پریده و گاها واکوئلهای سیتوپلاسےمیک که PAS مثبت هستند.

بیماریهای سرویکس

سرويسيت

- ۶- در عفونت سرویکس با کدامیک از ارگانیسمهای زیر
 در خانمهای باردار، زایمان واژینال نباید صورت گیرد؟
- (برانترنی شهریور ۹۸ ـ قطب ۷ کشوری [دانشگاه اصفهان]) الف) تریکوموناس ب کاندیدا
 - ج) مایکوپلاسما د) هریس سیمپلکس

■ سرویسیت

- تعریف: به التهاب سرویکس گفته می شود که بسیار شایع بوده و موجب ترشحات جرکی واژن می گردد.
- اتیولوژی: ارگانیسیمهایی که موجب سرویسیت می شوند، عبارتند از:
 - ۱- كلاميديا تراكوماتيس (شايعترين)
- ۲- HSV-2 (عامل هرپس تناسلی): این عامل گرچه شیوع کمتری دارد ولی به علت انتقال از مادر به نوزاد در حین زایمان واژینال و ایجاد عفونت هرپسی سیستمیک و کشنده در نوزاد، اهمیت دارد.
 - ٣- أوروپلاسما اوروليتيكوم
 - ۴- تریکوموناس واژینالیس
 - ۵- نایسریا گنوره
 - ۶- انواع HPV
- الفابع

	سیرطبیعی ضایعات SIL (مربوط به سئوال ۷)				
ضايعه	پسرفت	پایدار ماندن	پيشرفت		
LSIL (CIN-I)	7.9+	% **	۱۰٪ (به طرف HSIL)		
$\mathbf{HSIL}(\mathbf{CIN}\mathbf{II},\mathbf{III})$	Z T•	7.9+	۱۰٪ (به طرف کارسینوم در طی ۱۰ سال)		

صایعه سنگفرشی داخل اپیتلیومی

۷- در مورد ویروس HPV و ضایعات اپیتلیالی سرویکس، تمام موارد زیر صحیح است، بجز:

(پرانترنی اسفند ۹۷ _دانشگاه آزاد اسلامی)

الف) LSIL شامل CIN I و CIN I است.

ب) أين ويروس ژن P53 و رتينوبلاستوم را غيرفعال ميكند.

ج) انواع ۱۶ و ۱۸ این ویروس جزء گونههای پرخطر هستند.

د) در صورت گسترش تغییرات دیس پلاستیک از یک سوم تحتانی به یک سوم میانی پوشش، ضایعه HSIL محسوب می گردد.

■مراحل CIN

• CIN-I: تغییرات دیسپلاستیک در ب تحتانی اپی تلیوم سنگفرشی و تغییرات کویلوسیتی در لایه سطحی اپی تلیوم مشاهده می گردد.

• CIN-II: دیسپلازی به به میانی اپیتلیوم رسیده است و تأخیر تکامل کراتینوسیتها مشاهده می شود. در این مرحله، تغییراتی در سایز سلول و هستهاش، تنوع در کروماتین هسته و وجود میتوز بالاتر از لایه سلولهای بازال که به به به میانی اپیتلیوم نیزدست اندازی نموده است، گزارش می گردد. در سلولهای سطحی، تاحدی تمایز سلولی و گاها تغییرات کویلوسیتی دیده می شود.

● CIN-III: با موارد زیر مشخص می گردد: فقدان کامل بلوغ سلولی، تغییرات بیشتر در سایز سلول و هسته، هتروژنیسیته کروماتین، اختلال جهت قرار گرفتن سلولها و وجود میتوزهای طبیعی و غیرطبیعی، این تغییرات در تمام لایههای اپی تلیوم وجود دارند، در این مرحله تغییر کویلوسیتی وجود ندارد.

● TiN-II و CIN-II و CIN-II و CIN-III و CI

■ ویروس HPV: ویروس HPV عامل اصلی کانسر سرویکس است. این ویروس به سلولهای نابالغ اسکواموس در ناحیه Transformation zone تمایل دارد.

●سیرعفونت: اکثر عفونت های HPV موقتی بوده و در عرض چند ماه با ایجاد پاسخ ایمنی میزبان از بین میروند. با این حال در برخی موارد عفونت پایدار باقی مانده به سمت SILs پیشرفت مینماید. SILs پیش ساز سرویکس است.

● توجه: در تمام موارد CIN و کانسر سرویکس می توان ویروس HPV را به روشهای مولکولی تشخیص داد.

● ریسک فاکتورهای آلودگی به HPV: ریسک فاکتورهای آلودگی به HPV و در نتیجه CIN و کانسر سرویکس عبارتند از:

۱- سن پائین در هنگام شروع نزدیکی جنسی

۲- داشتن شریکهای جنسی متعدد

۳- رابطه جنسی با مردی که شریکهای جنسی متعددی دارد.

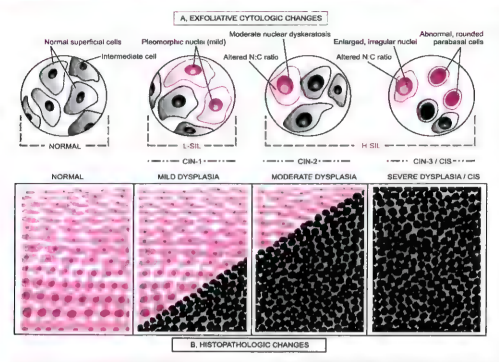
۴- عفونت پایدار با انواع پرخطر HPV

● آنکوپروتئینهای HPV: در سلولهای مبتلا به عفونت HPV پرخطر به دلیل بیان دو آنکوپروتئین قوی HPV پرخطر به دلیل بیان دو آنکوپروتئین قوی به نام E6 و E7، پرولیفراسیون DNA صورت می گیرد. آنکوپروتئینهای E6 و E7 به ترتیب به دو عامل سرکوبگر تومور P53 و RB (رتینوبلاستوم) متصل شده و آنها را غیرفعال می کنند (گزینه ب).

• انتواع

۱- انواع High - risk: سروتایپهای ۱۶ و ۱۸ در گروه پرخطر قرار داشته و مهمترین ریسک فاکتور برای ایجاد CIN و کارسینوم سرویکس هستند (گزینه ج). انواع ۱۶ و ۱۸ عامل تقریباً ۷۰٪ موارد CIN و کارسینوم سرویکس هستند.

- www.kaci.ir -



انواع CIN سرویکس (مربوط به سنوال ۷)

۲- انواع Low - risk: سروتایپهای ۶ و ۱۱ در گروه کم خطر قرار دارند و بیشتر موجب زگیلهای ژنیتال تحتانی می گردند.

۸- در بررسی میکروسکوپی سرویکس، تغییرات در بررسی میکروسکوپی سرویکس، تغییرات در یک سوم تحتانی پوشش سنگفرشی، و تغییرات کویلوسیتی در لایههای فوقانی پوشش، مشاهده میگردد. این یافتهها مطابق کدامیک از موارد زیراست؟

(دستیاری ـ اردییهشت ۱۷)

(CIN II (CIN II)

تغییرات دیسپلاستیک در $\frac{1}{\pi}$ تحتانی اپیتلیوم سنگفرشی و تغییرات کویلوسیتی در لایه سطحی ایی تلیوم در CIN I مشاهده می گردد.

الفاباج

 ۹- مشاهده تغییرات دیسپلاستیک در یک سوم تحتانی پوشش سنگفرشی دهانه رحم و تغییرات کویلوسیتی در لایههای فوقانی، مشخصه کدامیک از پاتولوژیهای زیراست؟

(پرانترنی شهریور ۹۸ <u>قطب ۵ کشوری [دانشگاه شیران])</u>

CIN - II (ب LSIL (لف) LSIL (لف) SCC دانشگاه شیران])

CIN-I معادل LSIL است. همچنین به پاسخ سئوالات ۶ و ۸ مراجعه شود.

القاب عاق

۱۰- در بیوپسی سرویکس خانم ۳۴ ساله با نتیجه پاپ اسمیرغیرطبیعی، سلولهای سنگفرشی نابالغ با هستههای هیپرکروم و آتیپیک در تمام ضخامت اپی تلیوم بدون تهاجم استرومال دیده می شود. نمای فوق به کدام تشخیص زیر نزدیک تر است؟ (برانترنی میاندوره ـدی ۹۹) \mathcal{Q}_{B}

CIN 2 (ب CIN 1 (الف) SCC (ع CIN 3 (ج)

به پاسخ سئوال ۷ مراجعه شود.

الف ب ع د

۱۱- برای غربالگری سرطان سرویکس، نمونهبرداری از کدام ناحیه الزامی است؟

(پراتترنی اسفند ۹۳ ـ قطب ۷ کشوری [دانشگاه اصفهان]) الف) اندوسرویکس ب) اکتوسرویکس ج) Transformation zone د) کاف واژن

پاپاسمیر موفق ترین روش غربالگری سرطان سرویکس است. در این تست، سلول ها از Transformation zone برداشته شده و زیر میکروسکوپ بررسی می شوند.

(الف) بع ال

۱۲- در بیوپسی سرویکس خانم ۴۲ ساله که به علت پاپ اسمیر غیرطبیعی مراجعه کرده است، سلول های آتیپیک با هسته های پلئومورف و میتوز فراوان تا سطح اپی تلیوم اسکواموس دیده می شود. تهاجم استرومال وجود ندارد؛ کدام گزینه در ارتباط با این بیماری صحیح است؟

(*پراترنی شهریور ۹۸ _ قطب ۱۰ کشوری آدانشگاه تهران ا)* الف) سـن پائیـن در شـروع اوّلیـن Intercourse در ایجـاد بیماری نقش دارد.

ب) شایعترین گونههای ویروس، HPV نوع ۶ و ۱۱ هستند. ج) ۶۰٪ احتمال بهبود خودبهخود بیماری وجود دارد. د) اکثر بیماران با خونریزی غیرطبیعی و لکهبینی مراجعه

Case مورد نظر سئوال مبتلا به CIN-II است، چرا که سلولهای آتیپیک تا سطح اپی تلیوم وجود داشته و تمام ضخامت را درگیر نمودهاند، لذا خواهیم داشت:

ميكنند.

۱- سن پاثین در هنگام شروع مقاربت از ریسک فاکتورهای مهم عفونت HPV و در نتیجه CIN و کانسر سرویکس است.

 ۲- HPV نوع ۶ و ۱۱ در گروه کم خطر قرار دارند و بیشتر موجب زگیلهای تناسلی می شوند.

۳- در III و CIN-II، احتمال پسرفت خودبه خودی ۳۰٪ است (براساس جدول).

۴- ضایعات LSIL و HSIL بیعلامت هستند. خونریـزی واژینال غیرطبیعی، لکوره، دیسپارونی و سوزش ادرار در کانسر مهاجم سرویکس ایجاد میگردند.

الفارب(ع)(د)

۱۳-کدامیک از انواع HPV در ایجاد نئوپلاسم مهاجم سرویکس، پرخطر محسوب می شود؟

(دستباری داسفند ۸۷)

۱۱ (ب ۶ (فاا ۲۲ (ه ۱۸ (ج

انواع ۱۶ و ۱۸ ویروس HPV در گروه پرخطر قرار داشته و مهمترین ریسک فاکتور برای ایجاد CIN و کارسینوم سرویکس هستند. همچنین به پاسخ سئوال ۷ مراجعه شود.



۱۴- تمام عبارات زیر در مورد CIN صحیح است، بجز:

(پرانترنی اسفند ۹۶ ـ قطب ۵ کشوری [دانشگاه شیراز]) الف) تقریباً در تمام موارد HPV دیده می شود.

ب) ضایعه HSIL شامل CIN II و CIN III است.

ج) احتمال پیشرفت ضایعه در HSIL کمتر از

مىباشد.

د) HPV نوع ۶ و ۱۱ بیشتر در ایجاد آن نقش دارد.

به پاسخ سئوالات ۷ و ۱۳ مراجعه شود.

الف ب ع د

۱۵- در مورد ویروس HPV و ضایعات مرتبط با آن در دستگاه تناسلی زنان تمام گزینه های زیر صحیح هستند، بجز: (پرانترنی اسفند ۹۶ دانشگاه آزاد اسلامی) ۱۵۰ موارد Low grade SIL، یسرفت خودبه خودی

دارند. ب) CIN II زیر مجموعه High grade SIL محسوب میشود.

ج) HPV نوع ۶ و ۱۱ از انواع High risk ویروس محسوب می شوند.

د) در پاپاسمیر فرد مبتلا به Low grade SIL، سلولهای سطحی تغییرات کویلوسیتی را نشان میدهند.

به پاسخ سئوال ۷ مراجعه شود.

الفّ ب ج د

۱۶- در پاپاسمیر خانم ۳۰ ساله Koilocytic changes گزارش شده است. ارتباط کدامیک از موارد زیر با یافته میکروسکوپی توضیح داده شده بیشتر برای وی مطرح میباشد؟ (دستیاری -اردیهشت ۱۹۷۷)

الف) Candida albicans

ب) Trichomonas vaginalis

Human papilloma virus (¿

Herpes simplex virus (3

نمای کاراکتریستیک عفونت با ویروس HPV، کویلوسیتوزنام دارد. به واکوئله شدن سیتوپلاسم اطراف هسته و چروکیدگی هسته، کویلوسیتوز گفته می شود.

الف ب ج د

ا ۱۷- دربیوپسی سرویکس خانمی ۳۷ ساله سلولهایی با در بیوپسی سرویکس خانمی ۳۷ ساله سلولهایی با دور هسته هیپرکروم، زاویه دارو با واکوئوله شدن سیتوپلاسم دور هسته دیده می شوند. این سلولها نشانه عفونت با هم ویروسی هستند؟

ري CMV (ب HSV الف

ج) HBV د)

به پاسخ سئوال ۱۶ مراجعه شود.



Follow up

۱ شایعترین عامل سرویسیت، کلامیدیا تراکوماتیس
 است.

ویروس HSV-2 به علم انتقال از مادر به نوزاد در
 حین زایمان، بسیار مهم است.

۳ مراحل CIN عبارتند از:

السف) CIN-I: تغییسرات دیسپلاستیک در الله تحانی اپی تلیوم سنگفرشی وجود دارد.

پ) CIN-II: دیسپلازې به به میانی اپیتلیوم رسیده است.

- ج) CIN-III: دیسپلازی تمام ضخامت اپی تلیوم را درگیر نموده است.
- ۲ CIN-II معادل LSIL و CIN-III و CIN-III معادل HSIL هستند.
- ۵ سروتایپهای پرخطر HPVاز نظر ایجاد CIN و کارسینوم سرویکس، انواع ۱۶ و ۱۸ هستند.
- بهترین روش غربالگری کانسر سرویکس،
 پاپ اسمیراست، نمونه بیوپسی باید از ناحیه
 Transformation zone
- ۷ LSIL در ۶۰٪ موارد پسرفت، در ۳۰٪ موارد پایدار و در ۱۰٪ موارد به HSIL پیشرفت میکند.
- ۸ HSIL در ۳۰٪ موارد پسرفت، در ۶۰٪ موارد پایدار و در ۱۰٪ موارد در طی ۱۰ سال به کارسینوم پیشرفت مینماید.

بیماریهای جسم رحم

((الله الدومتريت

۱۸- مشاهده پلاسماسل در کورتاژ اندومتر بر کدامیک از بیماریهای زیر دلالت دارد؟

(پرانترنی شهریور ۹۸ _قطب ۴ کشوری [دانشگاه اهواز])
الف) اندومتریت حاد ب) اندومتریت مزمن
ج) هیپرپلازی اندومتر

اندومتريت ا

- ●انواع: اندومتریت به انواع حاد و مزمن تقسیم می گردد. این تقسیمبندی براساس وجود نوتروفیلها یا پلاسماسلها است. در اندومتریت مزمن، پلاسماسلها وجود دارند.
- اتیولوژی: اندومتریت اکثراً ناشی از نایسریا گنوره و کلامیدیا تراکوماتیس است.
 - يافتههاي پاتولوژيک

۱- انفیلتراسیون نوتروفیلها در اندومتریوم سطحی به همراه انفیلتراسیون لنفوپلاسماسیتی در استروما

۲- فولیکولهای لنفاوی واضح (به ویژه در عفونت کلامیدیایی) ممکن است دیده شود.

۳- گاهی سل، موجب ا**ندومتریت گرانولوماتو**ز به همراه سالپنژیت و پریتونیت میشود.

●علائم بالینی: تب، درد شکم و اختلالات قاعدگی تظاهرات اصلی اندومتریت هستند. خطر ناباروری و حاملگی اکتوپیک به علت آسیب به لوله های فالوپ در مبتلایان به اندومتریت افزایش می یابد.

• ریسک فاکتورها

۱- باقی ماندن بقایای سقط یا حاملگی در رحم
 ۲- وجود اجسام خارجی در رحم (مثل IUD)

(الف) بع د

۱۹ در کورتاژ اندومتر خانم ۴۵ ساله ای که با AUB مراجعه کرده، عدم هماهنگی بین استروما و غدد اندومتری مشهود بوده و در استروما سلولهای لنفوسیت و پلاسماسل دیده می شود؛ تشخیص کدامیک از موارد زیراست؟

(پرانترنی شهریور ۹۴ _قطب ۴ کشوری [دانشگاه اهواز]) الف) پولیپ اندومتر ب) آدنومیوز

ج) کارسینوم اندومتر د) اندومتریت مزمن

به پاسخ سئوال ۱۸ مراجعه شود.

(الف ب ع) د

۰۲- زن ۳۰ ساله ای با تب و درد شکم مراجعه کرده است. در سابقه وی یک سقط جنین اخیر وجود دارد. در بیوپسی اندومتر، التهاب نوتروفیلی در سطح و غدد اندومتر به همراه انفیلتراسیون استرومایی با لنفوسیت و پلاسماسل و نیز فولیکولهای لنفاوی واضح یافت گردید. کدام عامل بیماریزای زیر در ایجاد تغییرات فوق مطرح است؟

الف) كلاميديا تراكوماتيس

ب) مايكوپلاسما

ج) مايكوباكتريوم توبركولوزيس

د) كانديدا آلبيكانس

فولیکولهای لنفاوی واضح در **اندومتریت کلامیدیایی** شایعتر هستند.

(3 E +) (a)

(٥) آدنوميوز

۲۱- خانم ۵۰ سالهای به علت خونریزی نامنظم واژینال، هیسترکتومی شده است. در بررسی میکروسکوپی، غدد و استرومای اندومتر در لابهلای میومتر دیده میشود؛ تشخیص کدام است؟

(پرانترنی اسفند ۹۷ ـ قطب ۵ کشوری [دانشگاه شیراز]) الف) آدنومیوز ب) اندومتریوز ج) لیومیوم د) پولیپ اندومتر

آدنوميوز ■

- تعریف: به وجود بافت اندومتررحم در داخل میومتر،
 آدنومیوز اطلاق میگردد (نکته اصلی سئوال).
- پاتولوژی: آشیانههای از استرومای اندومتر، غدد یا هردو کاملاً در بین لایه های عضلانی میومتررحم دیده میشوند. دیواره رحم در این بیماران ضخیم میشود.
- ■تظاهرات بالینی: آدنومیوزهای وسیع موجب منوراژی، دیسمنوره و درد لگنی قبل از قاعدگی میشوند. در آدنومیوز برخلاف اندومتریوز، خونریزی دورهای وجود ندارد.



۲۲- خانمی ۴۵ ساله به علت منوراژی تحت عمل جراحی هیسترکتومی قرار گرفت. در بررسی میکروسکوپی، دیواره رحم ضغیم شده است. آشیانه هایی از استرومای اندومتر به همراه غدد در داخل میومتر بین لایه های عضلاتی دیده می شود. بهترین تشخیص کدام است؟ (پرانترنی شهریور ۱۸) الف) آدنومیوز ب) اندومتریت جی اندومتریوز د) هیبریلازی اندومتر

به پاسخ سئوال ۲۱ مراجعه شود.

الفابعا

الدومتريوز

۲۳ خانم ۲۵ ساله به علت دیسمنوره و درد لگن
 مراجعه کرده است. پس از بررسیهای لازم انجام شده،
 تخمدان چپ برداشته میشود و در برش تخمدان.

کیستی حاوی مایع شکلاتی غلیظ دیده میشود؛ کدام تشخیص محتمل تر است؟

(پرانترنی اسفند ۹۴ _قطب ۲ کشوری [دانشگاه تبریز])

الف) ادنوميوز ب) تخمدان پلي كيستيك

ج) سیست آدنوما د) اندومتریوز

اندومتريوز ■

تعریف: به وجود غدد اندومتر و استرومای اندومتر در
 خارج از رحم، اندومتریوز اطلاق میگردد.

●اپیدمیولوژی: ۱۰٪ زنان سنین باروری و ۵۰٪ از زنان نازا به اندومتریوز مبتلا هستند.

● پاتولوژی: اندومتریوز به صورت شایع، چندکانونی (مولتی فوکال) بوده و ارگانهای داخل لگن (تخمدان، بنبست دوگلاس، لیگامانهای رحمی، لولههای رحمی و سپتوم رکتوواژینال) و با شیوع کمتر در مناطق دورتر مثل حفره پریتوئن و بافتهای اطرف ناف ایجاد میگردد.

۱- ندولها یا تودههای قرمز- قهوهای بر روی سروز عضو مبتلا به اندومتریوز در لاپاراسکوپی این بیماران دیده میشود.

۲- کیستهای شکلاتی در تخمدان از ویژگیهای تشخیصی و کاراکتریستیک اندومتریوز هستند.

۳- تشخیص هیستولوژیک اندومتریوز براساس وجود هر دو یافته زیر در بافتهای خارج اندومتر است:

الف) غدد اندومتر

ب) استرومای اندومتر

پاتوژنز: بافت اندومتر به علت سطوح بالاتر آروماتاز، استروژن بیشتری تولید میکند. همچنین بافت اندومتریوز دارای سطح بالاتری از پروستاگلاندین E2 است به همین دلیل داروهای مهارکننده COX-2 مهارکننده تولید آروماتازدر درمان اندومتریوز مؤثر هستند.

الفابع

۲۴- خانمی ۳۵ ساله به علت دیس منوره و درد لگن، دارای کیستی در تخمدان چپ، حاوی مایع غلیظ شکلاتی میباشد، کدام تشخیص برای بیمار محتمل تر است؟

(پرانترنی شهریور ۹۵ _قطب ۶ کشوری [دانشگاه زنجان])

الف) كيست فوليكولار

ب) سروز سیست آدنوما

ج) موسينوس سيست آدنوما



کیست شکلاتی در اندومتریون

د) اندومترپوز تخمدان

به پاسخ سئوال ۲۳ مراجعه شود.



۲۵- خانمی ۲۵ ساله با نازایی مراجعه نموده است. در شرح حال وی دیسمنوره و درد لگنی دیده می شود. تخمدان های وی بزرگ و حاوی حفرات پر از خون هستند که در بررسی هیستولوژیک غدد و استرومای اندومتردر آن دیده می شود؛ کدام تشخیص محتمل تر است؟

الف) پولیپ اندومتر ب) اندومتریت ج) آدنومیوز د) اندومتریوز

به پاسخ سئوال ۲۳ مراجعه شود.



AUB JLE (O)

۲۶- خونریـزی غیرطبیعی واژینال در دختران در سنین بلوغ (Adolescence)بیشـتربه کدامیک از علل زیررخ میدهد؟ (پر*انترنی ـ اسفند ۷۸*

Endometrial Hyperplasia (الف

ب) Anovulatory Cycle

Endometrial Polyp (2-

Trophoblastic Disease (3

	eli t		. 16 2 A	6.24
سلولی دیده	ِلی بدون آتیپی	ت میتوزی ، و	يش فعاليد	وافزا
ç.,-	فیص کدام است			Α,

(پرانترنی شهرپور ۹۷ <u>- قطب۴ کشوری [دانشگاه اهواز])</u> الف) آدنومیوز ب) اندومتریت مزمن ج) هیپرپلازی اندومتر د) اندومتریوز

🗈 هیپرپلازی اندومتر

- پاتوژنن افزایش نسبت استروژن به پروژسترون به مدت طولانی و شدید موجب هیپرپلازی اندومتر می شود.
 - اتیولوژی: علل افزایش استروژن عبارتند از:
 - ۱- چاقی یک علت شایع افزایش استروژن است.
- ۲- عدم تخمک گذاری (مثل وضعیتی که در حوالی یائسگی رخ میدهد)
 - ۳– مصرف دراز مدت استروژن بدون پروژستین
- ۴- بیماریهای تولیدکننده استروژن مثل PCO، تومور
 تکا _گرانولوزا تخمدان
- مشخصه اصلی: در هیپرپلازی اندومتر، ساختمان های غددی اندومتر دچار پرولیفراسیون و هیپرپلازی می شوند.
- ●انواع: هیپرپلازی اندومتر براساس وجود آتیپی سلولی به دو گروه زیر تقسیم میگردد:
- ۱- هیپرپلازی اندومتربدون آتیپی سلولی: در ۱ تا ۳٪ موارد به کارسینوم اندومتر تبدیل می شود.
- ۲- هیپرپلازی اندومتر با آتیپی سلولی: ریسک بدخیمی بیشتر بوده و در ۲۰ تا ۵۰٪ موارد به کارسینوم اندومتر با تبدیل میگردد. هنگام تشخیص هیپرپلازی اندومتر با آتیپی اگر بیمار تمایلی به بارداری نداشته باشد، اقدام ارجح هیسترکتومی بوده ولی در زنان جوان درمان با دوز بالای پروژسترون اندیکاسیون دارد.
- نکتهای بسیار مهم: غیرفعال شدن ژن سرکوبگر تومور PTEN در ۵۰٪ از موارد هیپرپلازی اندومتر با آتیپی و در بیشتر از ۷۰٪ از موارد کارسینوم اندومتر یافت می گردد.

(الف) ب

۲۹- خانم ۴۰ ساله با خونریزی واژینال مراجعه نموده است. در بررسی میکروسکوپی نمونه آندومتر، هیپرپلازی آندومتر گزارش گردیده است. کدامیک از عوامل زیر در ایجاد این عارضه نقش بیشتری دارد؟

(برانترنی اسفند ۷۷ ـ قطب ۶ کشوری [دانشگاه زنجان])

علل خونريزي غيرطبيعي رحمي براساس سن

گروه سنی	علل
قبل از بلوغ	بلسوغ زودرس (با متشأ هيپوتالامسوس، هيپوفيزي يا تخمدان)
نوجوان <i>ي</i>	دوره بدون تخمکگذاري
ستین باروری	 عوارض حاملگی (سقط: بیماری نروفوبلاستیک، حاملگی اکتوپیک) ضایعات پولیفراتیو (لیومیوم، آدنومیوز؛ پولیپها، هیپریلازی اندومتر؛ کارسینوم) دوره بدون تخمکگذاری خونریزی ناشی از نارسایی عملکردی تخمدان (عدم کفایت مرحله لوتثال)
حوالی یانسگی	 دوره بدون تخمکگذاری ریزش نامنظم ضایعات پرولیفراتیو(کارسینوم، هیپرپلازی، پولیپها)
بعدازیائسگی	پورىيىپ سى) • ضايعات پروليفراتيو(كارسېنوم، ھيپرپالازى، پوليپ ھا) • آتروفى اندومتر

الفابع

۲۷- خانم ۷۰ سالهای با خونریزی واژینال مراجعه کرده است؛ کدام گزینه محتمل ترین علت خونریزی است؟

(پرانترنی شهریور ۹۵ _قطب ۵ کشوری [دانشگاه شیراز])

الف) Anovulatory Cycle

ب Endometrial Hyperplasia

Inadequate Luteal Phase (

د) Chronic Endometritis

به پاسخ سئوال ۲۶ مراجعه شود.



ميريلازي اندومتر

۲۸- زن ۵۰ ساله ای با خونریـزی غیرطبیعی رحمی
 (AUB) مراجعه نموده است. در بررسی میکروسکوپی محتویات کورتـاژ، افزایش غدد اندومتریـال به صورت دستجاتی از غدد بهم فشرده با میزان خیلی کم استروما

الف) اندومتریوز ب) افزایش سطح استروژن ج) مصرف سیگار د) افزایش سطح پروژسترون

به پاسخ سئوال ۲۸ مراجعه شود.

الفاواد

۳۰- خانم ۵۷ ساله مبتلا به تومور گرانولوزای تخمدان به علت خونریزی غیرطبیعی رحم مراجعه کرده که بعد از کورتاژ تشخیصی، بیمار تحت هیسترکتومی و سالپنگوأوفورکتومی دو طرفه قرار گرفته است. در بررسی رحم بیمار کدامیک از ضایعات زیر محتمل تر است؟ (پراترنی شهریور ۲۳ مقلب ۸ کشوری [دانشگاه کرمان]) الف) هیپرپلازی اندومتر ب) لیومیوم زیر مخاطی ج) آتروفی اندومتر د) لیومیوسارکوم

تومور تخمدانی تکا - گرانولوزا با تولید استروژن موجب هیپرپلازی اندومتر میشود؛ همچنین به پاسخ سئوال ۲۸ مراجعه شود.

۳۱-کدامیک از تومورهای تخمدانی زیر موجب ایجاد هیبریلازی اندومتر می شود؟

(پرانترنی اسفند ۹۴ ـ قطب ۶ کشوری [دانشگاه زنجان]) الف) موسینوس سیست آدنوما

ب) تراتومای بالغ

ج) تومور سلول گرانولوزا

د) کیست اندومتریوئید

به پاسخ سئوال ۲۸ مراجعه شود.

الف ب ق د

۳۲- خانم ۴۹ ساله با شکایت خونریزی غیرطبیعی رحمی، تحت کورتاژ اندومتر قرار گرفته و در بررسی میکروسکوپی، افزایش تعداد و تراکم غدد دیده می شود. کدام گزینه در ارتباط با این بیماری صحیح است؟

الف) در اثر افزایش سطح پروژسترون ایجاد می شود. ب) افزایش تراکم و Complexity غدد با افزایش احتمال تبدیل به کارسینوم همراه است.

ج) در صورت مشاهده آتیپی سلولی، همراهی با کانسر بیشتر است.

د) از علل شایع خونریـزی غیرطبیعـی در سـنین جوانی و نوجوانی است.

۱- افزایش و هیپرپلازی ساختارهای غددی اندومتر،
 حاکی از هیپرپلازی اندومتر است.

 ۲- هیپرپلازی اندومتر به علت افزایش استروژن ایجاد میگردد.

۳- مهمترین عامل جهت افزایش ریسک ایجاد
 کارسینوم در هیپرپلازی اندومتر، آتیپی سلولی است.

۴- هیپرپلازی اندومتر از علل شایع AUB در سنین
 حوالی یائسگی و بعد از یائسگی است.



الص عارسينوم اندومتر

۳۳- خانمی ۶۰ ساله با خوزیزی واژینال در ۳ ماهه اخیر مراجعه نموده است. در شرح حال ذکر می کند که از حدود ۱۰ سال قبل یائسه شده است. در بررسی میکروسکوپی کورتاژ اندومتر، ضایعه ای متشکل از غدد اندومتریال نامنظم که به طور متراکم کنار هم قرار گرفته اند و اپی تلیومی متشکل از سلولهای موسینوس دیده می شود که در لابه لای میومتر نیز نفوذ نموده اند؛ محتمل ترین تشخیص کدام است؟

(پرانترنی - شهریور ۸۸) الف) کارسینوم اندومتر ب) هیپرپلازی اندومتر ج) لیومیوم د) لیومیوسارکوم

🗉 کارسینوم اندومتر رحم

● اپیدمیولوژی: شایعترین کانسر دستگاه ژنیتال زنان است. شایعترین سن ابتلا، ۵۵ تا ۶۵ سال است؛ در زیر ۴۰ سالگی بسیار غیرشایع است.

•انواع:کارسینوم اندومتر به دو گروه زیـر تقسیم
 می شود:

۱- اندومتریوئید: به علت افزایش استروژن و هیپرپلازی اندومتر در سنین حوالی یائسگی رخ می دهد.

۲- کارسینوم سروزی اندومتر: به علت آتروفی اندومتر در
 زنان بعد از یائسگی رخ می دهد.

● نوع اندومتریوئید: ۸۸٪ از موارد کارسینوم اندومتر رحم را تشکیل می دهد. به علت شباهت بافتشناسی این تومور بیا غدد طبیعی اندومتر به آن اندومتریوئید گفته می شود. ریسک فاکتورهای نوع اندومتریوئید عبارتند از: چاقی، دیابت، هیپرتانسیون، نازایی، تماس با استروژن بدون مصرف پروژستینها

TP53 نیز به این وجود دارند و به نظر می رسیان در ژنهای و آن سرکوبگر تومور PTEN و ژن سرکوبگر تومور PTEN در ایجاد نوع اندومتریوئید نقش دارند. موتاسیونهای TP53 نیز به صورت ناشایع وجود دارند و به نظر می رسد و قایع انتهایی در ایجاد این تومور باشند.

آ توجه: زنانی که دارای موتاسیون در ژن PTEN (سندرم PTEN) و موتاسیون در ژنهای DNA Mismatch repair (سندرم لینچ) هستند در ریسک ابتلا به کارسینوم اندومتریوئید هستند.

کارسینوم اندومتریوئید کاملاً مشابه اندومتر طبیعی بوده و ممکن است اگزوفیتیک یا انفیلتراتیو باشند. این تومورها از نظر هیستولوژیک متنوع بوده و شامل موسینی، توبولی (مژکدار) و اسکواموس هستند. این تومورها از مخاط منشاء یافته و ممکن است به میومتر و فضاهای عروقی ارتشاح یابند، ممکن است به غدد لنفاوی ناحیهای متاستاز بدهند.

● کارسینوم سروزی اندومتن شیوع آن کمتربوده و ۱۵٪ از کانسرهای اندومتر را شامل میگردد. تقریباً در تمامی آنها موتاسیون ژن سرکوبگر تومور TP53 وجود دارد، در صورتی که موتاسیون ژنهای DNA mismatch و repair و ژن PTEN در آنها نادر است.

درنمای میکروسکوپی، از کلافه ها و پاپیلاهای کوچک تشکیل یافته و آتیپی سلولی بیشتری دارد. کارسینوم سروزی اندومتر، تهاجمی بوده و به همین دلیل در گروه High-grade قرار دارند. در مطالعات ایمنوهیستوشیمی، سطح p53 بالا می باشد.

📸 یادآوری: مهمترین تفاوتهای کارسینوم اندومتریوئید با کارسینوم سروزی اندومتر، عبارتند از:

 ۱- کارسینوم اندومتریوئید با موتاسیونهای Mismatch repair و PTEN همراهی دارد، در حالی که کارسینوم سروزی اندومتربا موتاسیون TP53 همراه است.

۲- کارسینوم سروزی اندومتر در رحم آتروفیک بعد از یانسگی ایجاد میگردد؛ در حالی که کارسینوم

اندومتریوئید با افزایش میزان استروژن و هیپرپلازی اندومتر ارتباط دارد.

 ۳- کارسینوم اندومتریوئید شایعتر بوده ولی کارسینوم سروزی اندومتر در هنگام تشخیص پیشرفته تراست.



۳۴ - در مورد کارسینوم اندومتراز نوع اندومتریوئید تمام موارد زیر صحیح است، بجز:

(پرانترنی شهریور ۹۸ دانشگاه آزاد اسلامی) الف) معمولاً در زمینه اندومتر آتروفیک بعد از یائسگی رخ میدهد.

ب) شایع ترین نوع میکروسکوپی کارسینوم اندومتراست. ج) با موتاسیون در ژن سرکوبگر تومور PTEN همراهی دارد.

د) یکی از ریسک فاکتورهای آن، تماس با استروژن اضافی بدون مصرف پروژستین است.

کارسینوم اندومتریوئید با افزایش میزان استروژن و هیپرپلازی اندومتر همراهی دارد. همچنین به پاسخ سئوال ۳۳ مراجعه شود.



۳۵- خانم ۶۵ سالهای با خونریزی واژینال مراجعه نموده است. در شرح حال وی تمام موارد زیر اهمیت دارد، بجز:

(پراتترنی شهریور ۹۵ <u>قطب ۷ کشوری [دانشگاه اصفهان])</u> الف} دیابت قندی ب) فشار خون ج) مصرف پروژسترون د) تعداد فرزندان

ريسك فاكتورهاى كانسراندومتريوئيد اندومتر عبارتند

۱- جاقي

۲- دیابت

۳- هیپرتانسیون

۴- نازایی

۵- مواجهه با استروژن اضافی بدون مصرف پروژستین

الف ب ج د

۳۶- تمام موارد زیر ریسک فاکتور ایجادکانسر اندومتر

هستند، بجز: (پرانترنی میان دوره ـخرداد ۱۴۰۰)

الف) هیپرپلازی آتیپیکال اندومتر

ب) مصرف طولانی مدت استروژن

ج) چاقی

د) عفونت HPV

به پاسخ سئوال ۳۵ مراجعه شود.

الفابع

۳۷- در یک خانم ۷۰ ساله با خونریزی رحمی غیرطبیعی، تومور بدخیمی در اندومتر پیدا شده که در بررسی میکروسکوپی از ساختارهای پاپیلری با آتیپی سلولی شدید تشکیل شده است. رنگ آمیزی ایمنوهیستوشیمی برای کدام مارکر به تشخیص دقیق نوع توده کمک می کند؟

ع 1909 كفك مىنىد؛ رپراتر الف) HPV ب) P53

HER2 (3 PTEN (E

وجود پاپیلاهای کوچک به نفع کارسینوم سروزی اندومتراست. این کارسینوم معمولاً در رحم آتروفیک بعد از یائسگی ایجاد می شود و با موتاسیون TP53 همراهی دارد. همچنین به پاسخ سئوال ۳۳ مراجعه شود.

الف (ب ج د

ا تالیدهای اندومتر

۳۸-کدامیک از جملات زیر در مورد پولیپهای اندومتر صحیح است؟ (پرانترنی-اسفند ۸۰۰)

الف) بیشترین شیوع آنها در سنین باروری است.

ب) اغلب به صورت پایه دار هستند.

ج) همیشه بدون علامت میباشند.

 در آگثر آنها سلولهای استرومال، تک دودمانی (Monoclonal) هستند.

پولیپهای اندومتر، پولیپهای اندومتر معمولاً
 بدون پایه (Sessile) بوده و ۱۰/۵ تا ۳ سانتی متر قطر دارند
 (گزینه ب). پولیپهای بزرگتر ممکن است به درون حفره
 رحم برجسته گردند.

• ياتولوژي

۱- پولیپها از اندومتر شبیه به لایه بازال و شریانهای کوچک عضلانی تشکیل گردیدهاند.

 ۲- اغلب پولیپها، به شکل غدد کیستیک متسع هستند.

۳- دربیشتر موارد، سلولهای استرومایی، تکدودمانی (Monoclonal) هستند و یک بازآرایی سیتوژنتیکی در 6p21 دارند (گزینه د).

زمان ایجاد: اگرچه پولیپهای اندومتر ممکن است
 در هر سنی ایجاد شوند، لیکن بیشترین شیوع آن در
 حوالی یائسگی است (گزینه الف).

● تظاهرات بالینی: اهمیت بالینی پولیپهای اندومتر، ایجاد خونریزی غیرطبیعی رحم (AUB) است (گزینه ج).

(الف) ب

(٥) الوميوم

۳۹-خانمی ۳۵ ساله با خونریزی غیرطبیعی رحمی مراجعه کرده است. در سونوگرافی، تودهای با حدود مشخص با سایز ۴ سانتی متر در دیواره رحم دیده می شود. در مطالعه ماکروسکوپی توده حدود مشخص و نمای گردبادی در برش نشان می دهد. در نمای میکروسکوپی، دستجاتی از سلولهای دوکی مشابه میومتر بدون میتوز و آتیبی دیده می شود؛ تشخیص چیست؟

(پرانترنی اسفند ۹۵_قطب۴ کشوری [دانشگاه اهواز])

الف) ليوميوم ب) ليوميوساركوم

ج) كارسينوم اندومتر د) أدنوميوز

🗈 ليوميوم

 خاستگاه: تومور خوش خیمی بوده که از سلولهای عضله صاف میومتر منشاء میگیرد.

 اپیدمیولوژی: شایع ترین تومور خوش خیم در زنان بوده، به طوری که ۳۰ تا ۵۰٪ زنان در سنین باروری دارای این تومور هستند.

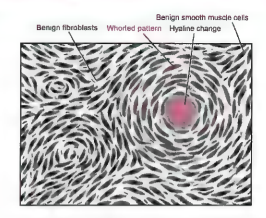
۱- ليوميوم در سياهپوستان شايعتراست.

۲- استروژن و OCP سبب افزایش رشد لیومیوم می شوند.

۳- یائسگی موجب کوچک تر شدن لیومیوم می شود.

وژنتیک: موتاسیون در ژن MED12 در ۷۰٪ از مبتلایان
 به لیومیوم وجود دارد.

 Q_{B}



نمای گردبادی (Whorling) در لیومیوم رحمی

● تظاهرات بالینی: لیوموم رحم بی علامت بوده و فقط در معاینه روتین یا بعد از مرگ تشخیص داده می شود. اگر علامت دار شود، منوراژی با یا بدون متروراژی شایع ترین تظاهر است.

■ انکته: لیومیوم هیچگاه به سارکوم تبدیل نمیگردد. وجود ضایعات متعدد، ریسک بدخیمی را بالا نمی برد.

● پاتولوژی: لیومیوم به شکل دسته های گردبادی سلول های عضله صاف مشابه میومتر طبیعی تظاهر میابد. مناطقی از فیبروز، کلسیفیکاسیون و دژنراسیون دیده می شوند.

• انواع

- ۱- داخل جداری (Intramural)
- Y- زير مخاطي (Submucosal)
 - ۳- زیر سروزی (Subserosal)
- ●لیومیوم انگلی: گاهی میومهای ساب سروزال با اتصال به اندامهای احاطه کننده خود و ایجاد جریان خون مستقل، از رحم جدا شده و به لیومیوم انگلی (پارازیتیک) تبدیل میشوند.

الفالباع

۴۰ در دیواره رحم خانم ۳۶ ساله، تودهای با حدود مشخص از پرولیفراسیون نوارهای گردبادی (Whorling Pattern) از سلولهای دوکی بدون آتیپی، مشابه سلولهای عضلانی صاف بدون فعالیت میتوتیک دیده میشود. کدامیک از موارد زیردر مورد

این نئوپلاسم صحیح است؟الف) احتمال ترانسفورماسیون بدخیمی و سارکوم در موارد طول کشیده با اندازه بزرگ شایع است.

ب) جهت درمان و کوچکتر شدن ضایعه استروژن تجویز میشود.

ج) گاهی نوع اینترامورال آن به صورت پارازیتی در می آید. د) مناطق کلسیفیکاسیون و فیبروز ممکن است وجود داشته باشد.

به پاسخ سئوال ۳۹ مراجعه شود.

(الف ب ج د

الموميوساركوم

۴۱- خانمی ۷۵ ساله با خونریزی رحمی مراجعه نموده است. در بررسی میکروسکوپی توده منفرد نرم و خونریزی دهنده میومتر این خانم، دستجات سلولهای عضلانی صاف به همراه نکروز، آتیپی سلولی و میتوز مشاهده شد. محتمل ترین تشخیص کدام است؟

(پرانترنی شهربور ۷۷ - قطب ۱۰ کشوری [دانشگاه تهران]) الف) لیومیوم انگلی ب) لیومیوم

ج) ليوميوساركوم د) كارسينوم اندومتريوئيد

■ ليوميوساركوم

- خاستگاه: از سلولهای مزانشیمی میومتر منشاء مییابد و نه از لیومیومهای سابق. این تومورها برخلاف لیومیوم، منفرد هستند.
- اپیدمیولوژی: در زنان یائسه به صورت یک توده منفرد تظاهر می یابد. برعکس لیومیوم که اکثراً در سنین پیش از یائسگی تظاهر یافته و معمولاً متعدد هستند.
- تظاهرات بالینی: به شکل توده نرم، خونریزی دهنده و نکروتیک تظاهر می یابد.
- یافتههای پاتولوژیک: تظاهرات کاراکتریستیک لیومیوسارکوم در پاتولوژی، عبارتند از:
 - ۱- نکروز تومور
 - ۲- آتیپی سلولی
 - ۳- فعالیت میتوزی

 نکته ای بسیار مهم: معیارهای بدخیمی (وجود لیومیوسارکوم) عبارتند از: نکروز، آتیپی سلولی و میتوز. این سه باید هر سه وجود داشته باشند.

- سیربیماری
- ۱- عود بعد از جراحی شایع است.
- ۲- بسیاری از آنها متاستاز میدهند (به ویژه به ریه)



Follow up

- ۱ یافته های پاتولوژیک در اندومتریت، عبارتند از: الف) انفیلتراسیون نوتروفیل ها و لنفوپلاسماسیت ها ب) فولیکول های لنفاوی واضح (به ویژه در عفونت کلامیدیایی)
- افتراق اندومتریت حاد و مزمن براساس وجود نوتروفیل یا پلاسماسل است. در نوع مزمن، پلاسماسلها وجود دارند.
- ۳ به وجود باقت اندومتررحم در داخل ميومتر، آدنوميوز اطلاق مي شود.
- ۴ کیستهای شکلاتی ثخمدان یکی از یافتههای کاراکتریستیک اندومتریوز هستند.
- ۵ در هیپرپلازی اندومتار، ساختمانهای غددی اندومتردچار پرولیفراسلیون و هیپرپلازی می گردند.
- و افزایش مواجهه اندومتر با استروژن بدون پروژسترون عامل اصلی ایجاد هیپرپلازی اندومتر است.
- ۷ دو بیماری مهمی که موجب هیپرپلازی اندومتر میگردند، عبارتند از:
 - الف) سندرم تخمدان پلیکیستیک (PCO)
 - ب) تومور سلول تكا ـ گرانولوزا تخمدان
- ۸ مهمترین عامل جهات افزایش ریسک ایجاد کارسینوم در هیپرپلاؤی اندومتر، وجود آتیپی سلولی است.
- ۹ کارسینوم اندومتریوئید رحم به علت افزایش استروژن و هیپرپلازی اندومتر در سنین حوالی یائسگی رخ می دهد، موتاسیون در ژنهای DNA Mismatch repair و ژن سرکوبگر تومور PTEN در همراهی با آن وجود دارند.

- ۱۰ کارسینوم سروزی اندومتر در رحم آتروفیک بعد از یائسگی ایجاد شده و با موتاسیون TP53 همراهی دارد.
- ۱۱ پولیپهای اندومترمعمولاً بدون پایه (Sessile) بوده و در اکثر آنها سلولهای استرومایی، منوکلونال هستند.
- ۱۲ لیومیوم به شکل دسته های گردبادی سلولهای عضله صاف (Whorled pattern) تظاهر می باید.
- ۱۳ معیار تشخیص لیومیوسارکوم وجود هر سـه مورد نکروز، آتیپی سلولی و میتوزاست.

بيماريهاي تخمدان

(PCO) تحمدان پلی کیستیک (PCO)

- ۴۲- در بررسی خانم ۲۵ ساله ای که با اختلال در خونریزی های ماهیانه و پرمویی مراجعه کرده است. افزایش تستوسترون، افزایش الله و افزایش سایز تخمدان وجود دارد؛ کدامیک از تشخیص های زیر محتمل تر است؟ (پراتنزی اسفند ۹۵ ـ قطب ۵ کشوری [دانشگاه شیراز]) الف) سندرم کوشینگ
 - ب) سندرم تخمدان پلیکیستیک (PCO)
 - ج) يوليپ اندومتر
 - د) هیپریلازی اندومتر

■ سندرم تخمدان پلیکیستیک (PCO)

• تعریف: یک اختلال پیچیده آندوکرین بوده که با موارد زیر مشخص می گردد:

- ۱- هییرآندروژنیسم
- ٢- اختلالات قاعدگي
- ۳- تخمدانهای پلیکیستیک
 - ۴- عدم تخمکگذاری مزمن
 - ۵– کاهش باروری
- تظاهرات بالینی: در زنان جوان معمولاً بعد از شروع قاعدگی با اُولیگومنوره، هیرسوتیسیم، ناباروری و گاهی چاقی تظاهر میابد.

 ϱ_{B}

• ياتولوژي Gross

۱- تخمدان معمولاً، ۲ برابر بزرگ شده است.

۲- تخمدان به رنگ سفید خاکستری بوده و توسط
 یک کورتکس صاف بوشیده شده است.

۳- در ناحیه زیر کورتکس، کیستهای متعددی با قطر
 ۸- تا ۱/۵ سانتی متر وجود دارد.

• پاتولوژی میکروسکویی

 ۱- یک کپسول فیبروزه ضخیم در تخمدان دیده میشود که در زیر آن کیستهای فراوانی وجود دارد.

۲- کیست ها با سلول های گرانولوزا به همراه سلول های
 لوتئینیزه هیپرپلاستیک تکا اینترنا مفروش گردیده اند.

۳- جسم زرد در تخمدان وجود ندارد.

الساباعاد

۴۳- خانمی با هیرسوتیسم و نازایی مراجعه نموده است. در سونوگرافی، کیستهای کوچک ۱/۵ تا ۱/۵ سانتی متری در تخمدان وی یافت گردید. بیمار تحت بیوپسی تخمدان قرار گرفت. کدامیک از نماهای

میکروسکوپی زیر دیده می شود؟ (پرانترنی ـ اسفند ۹۱) الف) کم شدن سلولهای لوتئینیزه در تکا اینترنا

ب) از بین رفتن سلولهای گرانولوزا در اپی تلیوم کیستها ج) فقدان جسم زرد در تخمدان

د) کیسول خارجی نازک شده

به پاسخ سئوال ۴۲ مراجعه شود.

(الف ب ع د

تومورهاي تخمدان

تومورهای سروزی

۴۴- یک توده کیستیک به قطر ۲۰ سانتی مترو مولتی لوکوله از تخمدان خانم ۳۵ ساله ای خارج گردیده است. این توده پوشیده از سطح خارجی براق و صاف بوده و حفرات آن پر از مایع بی رنگ شفاف و رقیق است. در بررسی میکروسکوپی، کیست مفروش از یک لایه سلول اپی تلیال منشوری بلند که اغلب مژکدار

هستند، میباشد. محتمل ترین تشخیص کدام است؟ (برانترنی - اسفند ۹۹)

> الف) دیس ژرمینوما _ بدخیم ب) تراتوم _ بدخیم

ج) تومور برنر ـ خوش خيم

د) تومور سروزی _خوشخیم

🗉 تومورهای سروزی

- اپیدمیولوژی: شایعترین تومورهای اپیتلیائی تخمدان هستند. تومورهای سروزی خوش خیم اکثراً در سنین ۳۰ تا ۴۰ سالگی و نوع بدخیم بیشتر در ۴۵ تا ۶۵ سالگی بوجود میآیند. شایعترین تومورهای بدخیم تخمدان نیز از نوع سروزی هستند.
 - ●احتمال بدخيمي
 - ۱- خوشخیم: ۶۰٪
 - **※\Δ:Borderline -Y**
 - ٣- بدخيم: ٢٥٪
- طبقه بندی: دو نوع کارسینوم سروزی وجود دارند که عبارتند از:
- Low-grade -1 این تومورها از ضایعات خوش خیم یا Borderline منشاء یافته و مرحله به مرحله به سمت کارسینوم مهاجم پیشرفت میکنند. این نوع با موتاسیون های KRAS همراهی دارند.
- ۴- High-grade : ۹۵٪ این تومورها دارای موتاسیون TP53 هستند.

• ياتولوژي

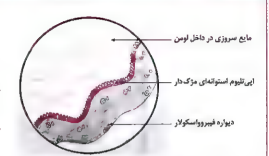
۱- درنمای Gross، بیشتر تومورهای سروزی، بزرگ، گرد یابیضی شکل و کیستیک بوده که قطری تا۴۰-۳**۰ سانتی متر** دارند. ۲۵٪ موارد خوش خیم، **دوطرفه** هستند.

۲- در نمای میکروسکوپی این تومورها موارد زیر دیده
 بی شوند:

الف تومورهای خوش خیم از یک لایه اپی تلیوم استوانه ای (Columnar) تشکیل یافته اند که کیستها را مفروش نموده اند. این سلول ها اغلب مژک دار هستند و اجسام پساموما (Psammoma bodies) در رأس پاپیلا دیده می شود.

ب) در کارسینومهای با درجه بالای بدخیمی، سلولها آتیپیک بوده، ساختمانهای پاپیلاری، کمپلکس و چند لایه هستند و تهاجم به استروما رخ می دهد.





سروز سيست آدنوما

ج) تومورهای Borderline ممکن است پریتوئن را درگیر کنند ولی معمولاً رفتار تهاجمی ندارند.

 انتشارتومون انتشار تومورهای سروزی بدخیم به غدد لنفاوی منطقهای مثل غدد لنفاوی دور آثورت شایع بوده ولی متاستازهای دوردست شایع نیست.

(الف ب ج

63- در سونوگرافی خانم 63 ساله توده مولتی کیستیک و دوطرفه تخمدان ها با حداکثر قطر ۲۰ و ۱۵ سانتی متر مشاهده گردیده و در بررسی هیستوپاتولوژیک، فضاهای کیستیک پوشیده از یک ردیف سلول استوانه ای بلند و مژه دار با ایجاد برجستگی پاپیلری و پساموما در نوک پاپیلاها دیده شد؛ محتمل ترین تشخیص کدام است؟

(پرانترنی اسفند ۹۴ ـ قطب ۹ کشوری [دانشگاه مشهد])

الف) تراتوم کیستیک ب) تومور موسینی ج) تومور سروزی د) تومور اندومتریوثید

به پاسخ سئوال ۴۴ مراجعه شود.

الفاباح

۴۶- در لام تهیه شده از توده کیستیک تخمدان خانم ۲۱ سالهای نمای کیستیک مفروش بایک لایه سلولهای اپیتلیال استوانهای مژکدار دیده می شود. در قسمتی ساختمانهای پاپیلاری با حضور اجسام پساموما مشهود است. آناپلازی دیده نمی شود. کدام تشخیص را محتمل می دانید؟

(پرانترنی اسفند ۹۳ _قطب ۳ کشوری [دانشگاه همدان و کرمانشاه])

الف) پاپیلری موسینوس سیست آدنوم

- ب) پاپیلری سروز کارسینوم
- ج) پاپیلری سروز سیست آدنوم
 - د) كيست اندومتريوئيد

به پاسخ سئوال ۴۴ مراجعه شود.

الف (ب اح د)

۴۷- موتاسیون ژن KRAS بیشتر به همراه کدامیک از تومورهای زیر مشاهده میگردد؟

(پرائترنی اسفند ۹۵ _قطب ۱۰ کشوری [دانشگاه تهران])

- الف) سروزي تخمدان با درجه بالا
- ب) سروزی تخمدان با درجه پائین
- ج) موسيني تخمدان با درجه بالا
- د) تراتوم كيستيك خوش خيم بالغ

به پاسخ سئوال ۴۴ مراجعه شود.

الفابع

مورهای موسینی

۴۸ - در مورد تومورهای موسینی تخمدان کدام جمله غلط است؟ (امتحان درون دانشگامی)

الف) بیشتر از تومورهای سروزی دچار بدخیمی میشوند. ب) بزرگتر از تومورهای سروزی بوده و مولتی کیستیک هستند.

- ج) اكثراً يكطرفه هستند.
- د) حاوی سلولهای مترشحه موسین هستند.

■ تومورهای موسینی: تومورهای موسینی در بیشتر موارد شبیه تومورهای سروزی هستند، به جزء دو مورد زیر:
۱- اپیتلیوم نئوپلاستیک آنها حاوی سلولهای مترشحه موسین است.

۲- تومورهای موسینی به میزان قابل ملاحظه ای کمتر دچار بدخیمی می گردند. به طوری که فقط ۱۰٪ تومورهای موسینی، بدخیم هستند.

 پاتولوژی: تومورهای موسینی، تومورهای بزرگ و مولتی کیستیک بوده که در داخل این کیستها، موسین وجود داشته و از سلولهای اپی تلیالی تولیدکننده موسین مفروش گردیده اند.

 ۲- نفوذ به سروزیا ایجاد مناطق Solid به نفع ایجاد بدخیمی در این تومور هستند.

- ژنتیک: موتاسیون KRAS در ۵۰٪ بیماران وجود دارد. • افتراق از تومورهای سروزی
 - ۱- کمتراز تومورهای سروزی، دوطرفه هستند.
- ۲- بزرگتراز تومورهای سروزی بوده و مولتی کیستیک
 ستند.
- افتراق از تومور کروکنبرگ: تومور کروکنبرگ یک تومور متاستاتیک است در متاستاتیک است در اغلب موارد موجب توده های دوطرفه تخمدانی می شود در حالی که تومورهای موسینی، اکثراً یکطرفه هستند.
- میگزوم کاذب پریتونن: در صورت پارگی تومورهای موسینی تخمدان، موسین به داخل پریتوئن ریخته وموجب Pseudomyxoma Peritonei می شود. با این وجود علت اکثر موارد میگزوم کاذب پریتوئن، تومور تخمدان به علت متاستاز از دستگاه گوارش (به خصوص آیاندیس) می باشد.

الاباع

ومور برنر

۴۹- خانمی با توده ۵ سانتیمتری تُوپریک طرفه در سونوگرافی از تخمدان تحت عمل اُوفورکتومی قرار گرفته است. توده مذکور، کپسول داربا سطح صاف و سفید خاکستری میباشد. در نمای میکروسکوپی، بین استرومای فراوان، آشیانههایی از اپی تلیوم ترانزیشنال همراه با میکروکیستهایی با پوشش استوانهای موسین تراوا، در آشیانهها مشاهده می شود. تشخیص کدام نوع از انواع تومورهای اپی تلیالی سطحی تخمدان می باشد؛ (دستیاری ماسفند ۴۷)

Mucinous (ب Serous (الف) Endometrioid (۵ Brenner (ج

■ تومور برنر: تومور برنریک تومور غیرشایع، Solid و معمولاً یکطرفه تخمدان است، نام دیگر این تومور، تومور سلول ترانزیشنال است.

 خاستگاه: تومور برنر از اپی تلیوم سطحی یا اپی تلیوم أروژنیتال که در ستیغ ژرمینال به دام افتاده است، منشاء می گیرد.

• يافته هاي ياتولوڙيک

۱- در نمای Gross، یک تومور کیسول دار با سطح صاف به رنگ سفید ـ خاکستری بوده و قطر آن از چند سانتی متر تا ۲۰ سانتی متر است.

۲- در نمای میکروسکوپیک، استرومای فراوان و آشیانه هایی از سلولهای ترانزیشنال مشابه دستگاه ادراری، مشاهده میشوند. به ندرت آشیانه ها، کیستیک بوده و با سلولهای استوانه ترشحکننده موکوس، مفروش گردیدهاند (نکات اصلی سئوال).

■ تومور اندومتریوئید: ممکن است به صورت Solid یا کیستیک باشد. تومور اندومتریوئید اکثراً بدخیم بوده، اگرچه انواع خوش خیم و Borderline نیز گزارش گردیده اند (عکس تومور برنر).

● پاتولوژی: در نمای میکروسکوپی از غدد توبولر مشابه اندومتر تشکیل شدهاند که در فضاهای کیستیک قرار گرفتهاند. تومور اندومتریوئید تخمدان با موتاسیون در ژن سرکوبگر تومور PTEN و ژن PI3K-AKT همراهی دارد.

• اپیدمیولوژی

۱- تومور اندومتریوئید در ۳۰٪ موارد دوطرفه است.

۳-۳۰-۱۵٪ مبتلایان به این تومور، همزمان کارسینوم اندومتررحم نیز دارند.



۵۰ در بررسی میکروسکوپی تومور منفرد و توپر تخمدان در خانم ۵۰ ساله، استرومای فراوان محتوی جزایری از اپی تلیوم ترانزیشنال شبیه پوشش مجاری ادراری مشاهده گردید، محتمل ترین تشخیص کدامیک از موارد زیر است؟

(پرانترنی شهربور 10 _قطب 1 کشوری [دانشگاه مشهد]) الف) تومور اندومتریوئید ب) دیس ژرمینوما ج) تومور برنر د) تومور کروکنبرگ

به پاسخ سئوال ۴۹ مراجعه شود.



۵۱- توده ای یکطرف با قطر ۱۸ سانتی متر از تخمدان خانمی خارج گردیده است. در بررسی ها، توده واجد کپسولی صاف و سطح مقطعی خاکستری سفید بوده و حاوی استرومایی زیاد حاوی آشیانه هایی از اپی تلیوم که شبیه اپی تلیوم ترانزیشنال مجاری ادراری است، می باشد، محتمل ترین تشخیص کدام است؟

(پرانترنی میاندوره .. آبان ۱۴۰۰)

Serous cystadenoma (ب Brenner Tumor (الف)

Krukenberg tumor (ه Leiomyoma (ج

به پاسخ سئوال ۴۹ مراجعه شود.

اللابعد

تراتوم بالغ

۵۲- خانم ۲۰ سالهای با درد شکم مراجعه کرده است. در سونوگرافی از رحم و تخمدان وی، یک توده Solid-cystic دیده می شود. در نمای میکروسکوپی، نی در پوشش کیست بافت اسکواموس، به همراه مناطقی از بافت دندانی، گوارشی و غضروف بالغ دیده می شود.

کدام تشخیص مطرح است؟

(پرانترنی اسفند ۹۶ _قطب ۷ کشوری [دانشگاه اصفهان])

Immature teratoma (بالف) Mature teratoma د)

Struma ovary د)

Dermoid cyst (ج)

■ تراتوم کیستیک خوش خیم بالغ (Mature)؛ اغلب در زنان جوان به شکل توده تخمدانی تشخیص داده می شود یا به صورت تصادفی در X-Ray یا اسکن شکم مشاهده می شود؛ چرا که دارای نواحی کلسیفیکاسیون ناشی ساختمانهای شبه دندانی در داخل تومور است.

 منشاء سلولی: تراتومها از سلولهای ژرم سل منشاء مییابند.

 جایگاه: ۹۰٪ آنها یکطرفه و اغلب در سمت راست مشاهده میگردند. ندرتاً این تودههای کیستیک به بیشتر از ۱۰cm میرسند.

• پاتوژنز: تراتومهای بالغ با وجود بافتهای بالغ (Mature) منشأ گرفته از سه لایه ژرمینال (اکتودرم، آندودرم و مزودرم) مشخص میگردد. معمولاً کیستی

ایجاد می شود که با اپیدرم قابل تشخیص مفروش شده و پراز ضمائم آدنکسی است، لذا نام دیگر آن کیست درموئید

• پاتولوژی: ترشحات سباسه، موهای درهم تنیده شده، وجود بافت دندانی و کانونهایی از استخوان، غضروف و لانههایی از اپیتلیوم برونشی یا گوارشی مشاهده میگدند.

- ه عوارض
- ۱- نازایی

۲- تورشن تخمدان در ۱۰ تـا ۱۵٪ موارد رخ میدهد که نیازمند جراحی اورژانسی است.

۳- آنسفالیت لیمبیک، یک عارضه نادر ولی خطرناک پارانئوپلاستیک بوده که در زنانی که دارای تراتوم حاوی بافت بالغ عصبی هستند، رخ میدهد. با برداشتن تومور بهبود می یابد.

۴-۱٪ تراتوم های بالغ، بدخیم شده و به SCC تبدیل برگردند.

توضیح: این سئوال توسط دانشگاه اصفهان دوجوابه شده و پاسخهای الف وج مورد قبول واقع شدند.

۵۳- در سونوگرافی از لگن خانم ۲۰ سالهای، تودهای با حدود مشخص در تخمدان راست دیده شده است. در برش نمونه پاتولوژی تخمدان، تعداد زیادی مو و نیز بافت چربی و استخوان دیده شده است. این تومور جزء کدام دسته از تومورهای تخمدان قرار می گیرد؟

(پرانترنی اسفند ۹۶ ـ قطب ۱۰ کشوری (دانشگاه تهران!)

Sex cord-stromal (ب Surface Epithelial (الف)

Epithelial Stromal (د Germ Cell (ج

تراتومها از منشأ سلولهای زایا (**ژرم سل**) بوده و ۲۰–۱۵٪ از تومورهای تخمدانی را تشکیل میدهند.



الراتوم بدخيم نابالغ

44- خانمی ۳۱ ساله طی ۶ ماه اخیر درد دائمی و مبهم شکمی داشته است. تنها یافته مثبت در معاینه، توده الفاجات

ا تراتومهای اختصاصی

۵۶- دربررسی میکروسکوپی توده تخمدان زن ۳۵ ساله ای قسمت عمده بافت تومور از فولیکول های تیروئیدی بالغ تشکیل شده است. این تومور جزء کدام دسته از تومورهای تخمدانی زیراست؟ (دستیاری ـ اردیبهشت ۹۷) الف) Germ Cell ب)

Metastatic (۵ Sex cord-stromal (ج

■ تراتومهای اختصاصی: یک زیرگروه نادر از تراتومهای کاملاً از بافت تمایزیافته تشکیل گردیده است. شایع ترین مثال این تومورها، Struma ovarii است که از بافت تیروئیدی بالغ تشکیل یافته است و ممکن است موجب هیبرتیروئیدی شود.

مورفولوژی: این تودههای تخمدانی به رنگ قهوهای،
 کوچک، توپرو یک طرفه هستند.

تکته: تراتومها در گروه ژرم سل تومورها قرار دارند.

🕕 توجه: ژرم سل تومورها شامل موارد زیر هستند:

۱- تراتومها

۲– دیسژرمینوما

٣- تومور سينوس اندودرمال

۴- کوریوکارسینوما

(ن دیس ژرمینوم

۵۷- خانم ۲۰ ساله ای بادردقسمت تحتانی شکم مراجعه میکند. در سونوگرافی انجام شده، ضایعه ای به قطر ۵ سانتی متر در تخمدان راست وی دیده می شود. در مطالعه میکروسکوپی، ضایعه از صفحات و طنابهای سلول های بزرگ همراه با سیتوپلاسم شفاف تشکیل شده است. دستجات سلول های تومورال توسط بافت فیبروز اندک حاوی تعدادی لنفوسیت از یکدیگر جدا می شوند. محتمل ترین تشخیص کدام است؟

(برائترنی اسفند ۹۷ ـ قطب ۱۰ کشوری [دانشگاه تهران])

در آدنکس طرف راست می باشد. CT-Scan، تودهای در آدنکس طرف راست می باشد. در ۷ سانتی متری در تخمدان راست را نشان می دهد. در بررسی ماکروسکوپی تودهای توپر به دست می آید. در بررسی میکروسکوپی ضایعه از سلولهای مزانشیمی اوّلیه و کانونهای غضروف، استخوان و مناطق نکروز تشکیل شده است. تشخیص احتمالی کدام است؟ (برانترنی شهریور ۱۷ - قطب اکشوری آدانشگاه گیلان و مازندران)) Serous Cyst Carcinoma (پاکتری کانکس کودام الشوری الله کانکس کا

🗉 تراتوم بدخيم نابالغ (Immature)

Dysgerminoma (S Immature teratoma (7

 اپیدمیولوژی: این تومور در اوایل زندگی رخ داده و سن متوسط بروزآن ۱۸ سالگی است.

●تظاهرات بالینی: تودهای حجیم بوده که در سطح برش عمدتاً Solid هستند و در مناطقی دچار نکروز گردیدهاند.

● یافته های بافت شناسی: در بررسی میکروسکوپی ویژگی افتراق دهنده وجود عناصر نابالغ (Immature) یا با تمایزاندک به سمت غضروف، استخوان، عضله، عصب یا سایر بافت های با حداقل تمایزمی باشد. به طور ناشایع ممکن است، کانون های کیستیک شامل ترشحات سباسه، مو و سایر ویژگی ها مشابه تراتوم بالغ، وجود داشته باشند.

● پیش آگهی: پیش آگهی تومور به Grade و Stage تومور بستگی دارد.

توجه: یکی از مهمترین ویژگیهایی که تراتوم نابالغ
 را از تراتوم بالغ افتراق میدهد، وجود نکروز در تراتوم
 نابالغ است.

الف آب ع

۵۵- در بررسی بافت شناسی یک توده تخمدانی ساختارهای غضروفی، بافت تیروئید، کلافههای مو و بافتهای عصبی نابالغ مشاهده می شود، محتمل ترین تشخیص کدام است؟

(پرانترنی شهریور۱۷ ـ قطب ۶ کشوری [دانشگاه زنجان])

الف) Mature cystic Teratoma

Immature Teratoma (ب

Dermoid cyst (2

Struma ovarii (3

WWW.

Dysgerminoma (ب Brenner tumor (الف Choriocarcinoma (ع Thecoma – fiborma (ج

🗉 دیس ژرمینوما

- اپیدمیولوژی: در دهه دوّم تا سوّم بیشتر دیده شده و همزمان با دیسژنزی گنادی رخ می دهد. در ۸۰ تا ۹۰٪ موارد، یکطرفه است.
- پاتولوژی: معادل سمینوم بیضه است. از صفحاتی با سلولهای بزرگ با سیتوپلاسم روشن تشکیل گردیده است که به وسیله بافت فیبروزی اندکی از هم جدا شدهاند. استروما ممکن است حاوی لنفوسیت و گاها گرانولوم باشد.
- سیرییماری: تمام آنها بدخیم بوده اما فقط $\frac{1}{\eta}$ آنها مهاجم و متاستاتیک هستند. به رادیوتراپی حساس بوده و میزان علاج آن ۸۰٪ است.

■کوریوکارسینوم

- اپیدمیولوژی: در سه دهه اوّل زندگی رخ میدهد و همواره یکطرفه است.
- است. دارای و پاتولوژی: معادل تومور جفت است. دارای و دو نوع سلول اپیتلیالی به نام سیتوتروفوبلاست و سنسیتوتروفوبلاست هستند.
- سیربیماری: سریعاً و به صورت گسترده، متاستاز میدهند. کانون اوّلیه تومور ممکن است تحلیل برود. به شیمی درمانی مقاوم هستند.
- ا توجه: دیس ژرمیتوما و کوریوکارسینوم از تومورهای ژرم سل تخمدان هستند.

الفاوي

۵۸-خانم ۲۰ سالهای به علت ضایعه تومورال در تخمدان به قطر ۷ سانتی متر مراجعه کرده است. در مطالعه میکروسکوپی، از صفحات و طنابهای سلولهای بزرگ با سیتوپلاسم شفاف تشکیل شده است. دستجات سلولهای تومورال توسط بافت فیبروزاندک، حاوی تعدادی لنفوسیت از همدیگر جدا گردیدهاند؛ محتمل ترین تشخیص کدام است؟

(دستیاری _اردبیهشت ۹۳)

الف) Dysgerminoma ب

Thecoma-fibroma (3 , Brenner Tumor (5

سلول های تومور یا سیتوبلاسم روشن سلول های گرد با هسته هیرکروماتیک بافت فیبروز جداکننده به همراه انفیلتراسیون لنفوسیتی

ديس ررمينوما تخمدان

به پاسخ سئوال ۵۷ مراجعه شود.



۵۹- بیمار ظاهراً دختر ۱۳ سالهای است که با توده لگنی مراجعه نموده است. در بررسیهای به عمل آمده مشخص شد وی دچار دیس ژنزی گنادال می باشد. در مطالعات هیستوپاتولوژی، دارای سلولهای بزرگ با سیتوپلاسم روشن بوده که در لابه لای آنها لنفوسیت مشاهده می شود، کدامیک از تشخیصهای زیر مطرح می باشد؟

-الف) تومور سينوس اندودرمي

ب) تراتوم نابالغ

ج) دیس ژرمینوم

د) تومور برنر

به پاسخ سئوال ۵۷ مراجعه شود،



ا مور سلول گرانولوزا ـ تكا

خانمی ۶۰ ساله با خونریزی پس از یائسگی مراجعه نموده، در سونوگرافی، اندومتر ضخیم است. تودهای در تخمدان راست دیده می شود. سطح استروژن خون بالاست. احتمال کدام تومور تخمدانی مطرح است؟ (پرانترنی شهرپور ۹۴ دانشگاه آزاد اسلامی)

الف) تومور سلول گرانولوزا _تكا ب) تراتوم نابالغ

ج) سروز سیست آدنوکارسینوما

د) متاستاز تخمدانی

■ تومور سلول گرانولوزا ـ تکا

 اپیدمیولوژی: اکثراً بعد از یائسگی رخ میدهند ولی ممکن است در هر سنی دیده شوند، این تومور همواره یکطرفه است.

 پاتولوژی: از سلولهای گرانولوزای مکعبی و سلولهای تکای چاق Lipid-laden تشکیل گردیده است، یکی از یافتههای بسیار کاراکتریستیک این تومور وجود اجسام Call-Exner می باشد.

● سیربیماری: این تومور میتواند، استروژن زیادی ترشح کند، لذا در این بیماران کارسینوم اندومترو پستان شایعتر است. بخش گرانولوزایی تومور ممکن است بدخیم شود (۵ تا ۲۵٪).

■ تومور تكوم _ فيبروم

اپیدمیولوژی: در هر سنی رخ میدهد و همواره
 یکطرفه است.

 پاتولوژی: از سلولهای تکای چاق زردرنگ Lipid-laden تشکیل یافته است.

●سیربیماری: اغلب آنها از نظر هورمونی غیرفعال بوده و هورمونی ترشح نمیکنند. در ۴۰٪ موارد این تومور موجب آسیت و هیدروتوراکس می شود که به آن سندرم Meigs گفته می شود. این تومور به ندرت بدخیم می گردد.

🗉 تومور سلول سرتولی ــ لیدیگ

اپیدمیولوژی: در تمامی سنین رخ میدهد و همواره
 مکطفه است.

پاتولوژی: باعث تکامل مجدد بیضه ها می شود. در لام پاتولوژی توبول ها، طناب ها و سلول های سرتولی چاق صورتی رنگ دیده می شوند.

●سیر بیماری: موجب ایجاد صفات مردانه (Masculinizing) و یا از بین رفتن صفات زنانه می گردند. بدخیمی شدن در این تومور نادر است.

() توجه: تومورهای گرانولوزا - تکا، تکوم - فیبروم و سرتولی_لیدیگ جزء **تومورهای طناب جنسی (Sex Cord)** هستند.

الفابع

۶۱- خانم ۴۸ ساله ای با خونریزی غیرطبیعی واژینال از دو ماه پیش مراجعه نموده است. در معاینه لگن، ضایعه سرویکس مشاهده نگردیده است. پاپ اسمیر طبیعی است. در بیوپسی اندومتر هیپرپلازی و در سونوگرافی لگن توده در تخمدان راست گزارش شده است. کدامیک از تومورهای زیر برای بیمار مطرح می گدد؟

(پرانترنی شهریور ۱۳ ـ قطب ۷ کشوری [دانشگاه اصفهان]) الف) تراتوم بالغ ب) کوریوکارسینوم ج) تومور سلول گرانولوزا د) تومور کروکنبرگ

تومور سلول گرانولوزا ـ تكا به علت ترشح استروژن موجب هیپرپلازی اندومتر شده و ریسک کارسینوم اندومتر را بالا می برد. همچنین به پاسخ سئوال ۶۰ مراجعه شود.

۶۲ - دربررسی توده تخمدان خانم ۴۹ ساله، پاتولوژیست آن را تومور سلول گرانولوزا تکاگزارش میکند. ترشح کدامیک از موارد زیراز سلولهای تومورال بیشتر مورد انتظار است؟

(پراتترنی شهریور ۹۳ ـ قطب ۱۰ کشوری [دانشگاه تهران]) الف) استروژن ب β -hCG (ب الف) استروژن ج) کورتیزول د

به پاسخ سئوال ۶۱ مراجعه شود.

الفاباج

99- خانم 90 ساله به علت خونریزی غیرعادی رحمی و ضایعه تومورال ۵ cm در تخمدان تحت عمل جراحی قرار می گیرد. در مطالعه میکروسکوپی ضایعه تخمدانی متشکل از سلولهای مکعبی شکل در دستجات و نوارهای سلولی با تعدادی Call-Exner Bodies به همراه مخلوطی از سلولهای دوکی شکل با محتوای سیتوپلاسمی چربی میباشد. ضایعه فوق از نظر خاستگاه و منشأ در کدام گروه از تومورهای تخمدان قرار می گیرد؟

الف} Germ Cell

حب Sex Cord-Stroma (ب

Surface Epithelial Cells (5

Metastasis to Ovary (ఎ

 ۱- یکی از یافتههای کاراکتریستیک تومور سلول گرانولوزا ـ تکا، وجود اجسام Call-Exner است.

 ۲- تومورهای گرانولوزا ـ تکا، تکوم ـ فیبروم و سرتولی ـ لیدیگ جزء تومورهای طناب جنسی (Sex Cord) هستند.

الفاوح د

متاستاز به تخمدان

۶۴- در بررسی توده تخمدانی دوطرفه خانمی، سلولهای نگین انگشتری (SignetRing) حاوی موسین دیده می شوند،

کدامیک از موارد زیر مطرح است؟ (پرانترنی ـ شهریور ۸۰) الف) دیس ژرمینوم ب) آندودرمال سینوس تومور ج) تومور کروکنبرگ د) سروزسیست آدنوکارسینوم

🗉 متاستاز به تخمدان

اپیدمیولوژی: در افراد سالخورده و مُسن دیده می شود و اکثراً دوطوفه است.

پاتولوژی: در لام پاتولوژی آن موارد زیر دیده می شود:
 ۱- سلولها، طنابها و غدد تومور آناپلاستیک که در یک زمینه فیبروزیراکنده شده اند.

 ۲- وجود سلولهای حلقه انگشتری (Signet ring) که موسین ترشح می نمایند (۱۰۰٪ امتحانی).

● تومور اولیه: تومورهای اولیه که به تخمدان متاستاز میدهند عبارتند از:

۱- دستگاه گوارش (تومور کروکنبرگ)

۲- پستان

۳- ریه

الفابع

۶۵-کدام ارگان شایع ترین منشاء متاستاز به تخمدان

است؟ (پرانترنی شهریور۷۷ ـ قطب۷ کشوری [دانشگاه اصفهان])

الف) مغز ب) آدرنال

ج) کلیه د) پستان

به پاسخ سئوال ۶۴ مراجعه شود.

(الف ب ج

(O) تومور مارکر CA-125

۶۶-کدامیک از مارکرهای زیربیشترین ارزش را در ارزیابی پاسخ به درمان در کارسینوم سروزی تخمدان دارد؟

(پرانترنی اسفند ۹۵ ـ قطب ۷ کشوری [دانشگاه اصفهان]) (سا CEA پ م - ۲۳ الف)

CA15-3 (a) CA-125 (z-

۱- در ۷۵ تا ۹۰٪ از سرطانهای اپیتلیالی تخمدان، سطح CA-125 افزایش می باید.

۲- CA-125 جهت غربالگری کانسر تخمدان در زنان
 یائسه بیعلامت، ارزشی ندارد، چرا که:

الف) در ۵۰٪ از کانسرهای محدود به تخمدان ، CA-125 افزایش نمی بیابد.

ب) در برخی اختالات خوش خیم تخمدان و کانسرهای غیر از تخمدان هم افزایش می یابد.

۳- اندازهگیری CA-125ارزش زیادی در پیگیری پاسخ به درمان دارد (نکته اصلی سئوال).



۶۷- بیشترین کاربرد تومور مارکر CA-125 در تومورهای تخمدان چیست؟

(پراتترنی اسفند ۹۴ _قطب ۵ کشوری [دانشگاه شیراز])

الف) تشخيص تومور

ب) پیگیری پاسخ به درمان

ج) تست اسكرينينگ در زنان جوان

د) افتراق تومورهای خوش خیم از بدخیم

به پاسخ سئوال ۶۶ مراجعه شود.



يادداشتـــن،

• وجود لنفوسیت در استروما

۱۰ تومور سلول گرانولوزا ـ تکا تخمدان به علت ترشح استروژن، موجب هیپرپلازی اندومتر می شود. وجود سلولهای مکعبی و اجسام Call-Exner از یافتههای پاتولوژیک اصلی این تومور هستند.

۱۱ تومورهای متاستاتیک به تخمدان اکثراً دوطرفه بوده و دارای ویژگیهای زیرهستند:

وجود سلولهای حلقه انگشتری (Signet ring)
 در لام پاتولوژی

 • تومـور اوّلیه معمولاً در دستگاه گـوارش (تومور کروکنبرگ)، پستان و ریه است.

۱۲ سنجش CA-125 جهت پیگیری پاسخ به درمان تومورهای اپیتلیالی تخمدان ارزش زیادی دارد ولی جهت غربالگری مفید نیست.

بیماریهای دوران حاملگی

(EP) حاملگی اکتوپیک

۶۸- خانم ۲۳ سالهای که با درد شدید شکمی و خونریزی واژینال به اورژانس مراجعه کرده است؛ پس از یک ساعت دچار شوک شده و اُفت شدید فشارخون پیدا میکند. در سونوگرافی انجام شده، یک توده داخل لوله رحمی سمت راست گزارش می شود؛ اولین و مناسب ترین تست آزمایشگاهی کدام است؟

(پرانترنی شهریور ۹۸ ـ قطب ۶ کشوری [دانشگاه زنجان]) الف) FSH (ب CA - 125 و LH چ) FSR - CRP و ESR - CRP

🗉 حاملگی اکتوپیک

● تعریف: به کاشته شدن تخمک لقاح یافته در جایی به غیر از رحم، حاملگی اکتوپیک گفته می شود. ۱٪ از حاملگیها به صورت اکتوپیک هستند.

Follow up

۱ یافتههای پاتولوژیک در سندرم تخمدان پلی کیستیک به قرار زیر هستند:

- كپسول فيبروزه ضخيم تخمدان
- کیستهای ساب کورتیکال متعدد
 - عدم وجود جسم زرد در تخمدان

۲ تومورهای تخمدان که از سلولهای اپی تلیال سطحی تخمدان منشاء می گیرند، عبارتند از:

- تومور سروزی
- تومور موسینی
- تومور اندومتريوئيد
 - تومور برنر

۳ تومورهای تخمدان که از **ژرم سل** منشاء می یابند، عبارتند از:

- انواع تراتوم
- دیس ژرمینوما
- كوريوكارسينوما

۴ تومورهای تخمدان که از طناب جنسی (Sex-Cord) منشاء می یابند، عبارتند از:

- تومور سلول گرانولوزا _تكا
 - تومور تكا _فيبروم
- تومور سلول سرتولی ـ لیدیگ

۵ شایعترین تومورهای اپی تلیالی تخمدان، تومورهای سروزی هستند که ویژگیهای پاتولوژیک آنها، عبارتند از:

- سلولهای استوانهای مژکدار
- اجسام پساموما در رأس پاپیلا

۶ در بررسی میکروسکوپی تومور برنر، سلولهای ترانزیشنال مشابه دستگاه ادراری، دیده میشود.

۷ تراتوم بالغ تخمدان (کیست درموئید) از سه لایه ژرمینال (اکتودرم، آندودرم و مزودرم) منشاء گرفته و حاوی ترشحات سباسه، مو، بافت دندانی، غضروف و استخوان است.

۸ مهمترین ویژگی تراتوم بدخیم نابالغ که آن را از
 تراتوم بالغ افتراق میدهد، وجود نکروز است.

 ۹ دیس ژرمینوما معمولاً در همراهی با دیس ژنزی
 گنادال رخ داده و مشخصات پاتولوژیک آن به قرار زیر است:

www kaci ir -

مناطق شایع: بیشتراز ۹۰٪ موارد حاملگی اکتوپیک،
 در لوله های فالوپ رخ می دهند.

• ريسک فاکتورها

۱- سالپنژیت مزمن (تغییرات التهابی مزمن) عامل ۵۰٪ موارد است.

- ۲- تومورهای داخل رحمی
 - ۳- آندومتريوز
- تظاهرات بالینی: شروع ناگهانی درد شدید شکمی و
 علائم شکم حادکه متعاقب آن شوک رخ می دهد.
- مورفولوژی: در حاملگیهای لولهای، جفت به داخل دیواره لوله نفوذ نموده و موجب هماتوم داخل لولهای (هماتوسالپنکس) و خونریزی داخل صفاقی می شود. تشخیص بافت شناسی به کمک مشاهده پرزهای جفتی یا به ندرت جنین میسرمی گردد.
- درمان: حاملگی اکتوپیک یک اورژانس پزشکی بوده و سریعاً باید مداخله جراحی انجام شود.
- توضیح: در Case مورد نظر سئوال با شک به حاملگی اکتوپیک باید β-hCG چک شود.



مول هيداتيفرم

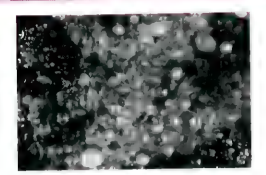
۶۹ در اسلاید میکروسکوپی کورتاژ محتویات رحم خانم
 حامله، تورم هیدروپیک ویلوزیته های جفتی و تکثیر
 سلول های سیتوتروفوبلاست و سنسیتوتروفوبلاست
 مشاهده می شود، تشخیص چیست؟

(پرانترنی اسفند ۹۷ _قطب۴ کشوری [دانشگاه اهواز])

- الف) اندومتر ترشحي
 - ب) كوريوكارسينوم
- ج) محصولات طبیعی حاملگی
 - د) مول هیداتیفرم

🗉 بیماریهای تروفوبلاستیک حاملگی

- طبقهبندی: بیماریهای تروفوبلاستیک حاملگی به
 - ۳ گروه زیر تقسیم میگردند:
 - ۱- مول هیداتیفرم
 - ۲- مول مهاجم (Invasive)
 - ۳- کوریوکارسینوم حاملگی



مول کامل: از تعداد زیادی پرزهای هیدروپیک تشکیل یافته است که نمای خوشه انگور ایجاد نموده است.

■ مول هیداتیفرم (کامل و ناقص)

●تعریف: مول هیداتیفرم یک توده بزرگ از پرزهای کوریونی متورم بوده که گاه کیستیک و دیلاته است. درنمای ظاهری به شکل خوشه های انگور (Grapelike) است.

● تفاوت مول كامل و ناقص

۱- در مول کامل هیچگاه رویان ایجاد نمی شود، لذا هرگز حاوی قسمتهایی از جنین نیست، در حالی که در مول ناقص جنین ابتدایی ایجاد شده و لذا قسمتهایی از بدن جنین در آن وجود دارد.

۲- در مول کامل کاریوتیپ به صورت ۴۶ XX و با شیوع کمتر ۴۶ XY بوده؛ در حالی که در مول ناقص کاریوتیپ به صورت تربیلوئید (۶۹ XXX) است.

• اپیدمیولوژی

- ۱- در کشورهای آسیایی شایعتراست.
- ۲- شایعترین زمان رخداد آن قبل از ۲۰ سالگی و بعد از
 ۴۰ سالگی است.
- ۳- سابقه ابتلابه مول ریسک آن را در حاملگیهای بعدی بالا میبرد.

• تظاهرات باليني

- ۱- بزرگتر بودن رحم نسبت به سن حاملگی
 - ۲- افزایش سطح hCG
 - ۳- صدای قلب جنین شنیده نمیشود.
- پاتولوژی: یافتههای تشخیصی در بررسی میکروسکوپی این بیماران به قرار زیر هستند:
- ۱- در مول کامل، تورم هیدروپیک پرزهای کوریونی و فقدان عروق پرزی دیده می شود. بافت پرزها دارای یک

78	وستگاه تناسلی زنان

تفاوت	تفاوت مول كامل با مول ناقص (پارشيل) (مربوط به سنوال ۶۹)		
ویژگی	مول کامل	مول ناقص (پارشیل)	
كاريوتيپ	TPXX (TPXY)	تريپلوثيد (۶۹XXY)	
ادم پرزها (ویلوس)	تمام پرزها	بعضى از پرزها	
پرولیفراسیون تروفویلاستها	منتشرء محيطي	كاتوثى، اندك	
hCGسرم	بالا رفته أست	به مقدار كمترى بالا رفته است	
hCG در بافت	+++	+	
رپسک ایجاد کوریوکارسینوم	% Y	ئادر	



مول کامل در نمای میکروسیکوپیک، پرزهای هیدروپیک متسم (يايين شكل) ويروليفراسميون ابى تليوم كوريوني (بالای شکل) مشاهده میگردند.

۷۰ خانمی ۳۰ ساله با خونریزی واژینال مراجعه نموده است. B-hCG بيمار بالا بوده ولي در سونوگرافي جنين مشاهده نشده است. در بررسی میکروسکوپی نمونه کورتاژ محتویات رحم، تورم منتشر پرزها و پرولیفراسیون سلولهای تروفوبلاستی به صورت منتشر دورتادور يرزها به همراه آتييي متوسط سلولي مشاهده مي شود. (برانترنی _اسفند ۸۹) كدام تشخيص مناسب تراست؟

الف) تومور تروفوبلاستیک جایگاه جفت

ب) مول کامل

ج) مول ناقص

د) کوریوکارسینوم

به پاسخ سئوال ۶۹ مراجعه شود.

الف ب ح د

٧١ - تمام تغييرات ميكروسكويي زير در مول كامل ديده مىشود، بجز:

(برانترنی اسفند ۹۴ - قطب ۸ کشوری [دانشگاه کرمان])

الف) تورم هیدروییک برزهای کوریونی

ب) استرومای ادماتو و سست

ج) افزایش عروق پرزهای جفتی

د) تكثير تروفوبلاستي منتشر

در مول کامل، فقدان عروق پرزی دیده می شود. همچنین به پاسخ سئوال ۶۹ مراجعه شود.

(الف) ب ج (د)

استرومای ادماتو، میگزوماتوز و سست است. در اپی تلیوم کوریونی به طور تیپیک پرولیفراسیون **سیتوتروفوبلاست و** سن سيتوتروفوبلاست مشاهده مي گردد (نكات اصلي سئوال). ۲- در مول ناقص (پارشیل)، ادم پرزی فقط در قسمتی از پرزها مشاهده می گردد و پرولیفراسیون تروفوبلاستی به صورت کانونی و خفیف است. در بیشتر موارد مول پارشیل، سلولهای جنینی وجود دارند.

 سیر پیماری: ۸۰ تا ۹۰٪ موارد مول بعد از کورتاژ کامل عود نمی نمایند. ۱۰٪ به مول مهاجم تبدیل می شوند؛ و کمتر از ۳-۲٪ به کورپوکارسینوم مبدل می گردند.

(المر) ب) ج) د

۷۲- خانم ۲۲ ساله با دفع بافت متشکل از تودههای انگوری شکل از واژن در هفته شانزدهم اوّلین حاملگی مراجعه نموده و احساس حرکت جنین در رحم را ندارد. در معاینه فیزیکی، رحم اندازه هفته هیجدهم است. کورتاژ اندومتر، وزیکولهای انباشته از مایع به اقطار ۸/۰ تا ۱/۵ سانتی متر را نشان می دهد. بهترین روش برای پیگیری این بیمار کدام است؟

(برانترنی اسفند ۹۴ قطب ۷ کشوری (دانشگاه اصفهان)) الف) اندازهگیری سرمی هورمون β-hCG

- ب) بیوپسی آندومتر
 - ج) سونوگرافی لگن
 - د) Chest X Ray

■ hCG: درتمام بیماری های تروفوبلاستیک حاملگی، hCG ترشح می شود که سطح آن بسیار بیشتر از حاملگی طبیعی بوده و آن را می توان در سرم و ادرار تشخیص داد. hCG نه تنها به تشخیص کمک می کند؛ بلکه کاهش یا افزایش hCG برای مانیتورینگ درمان نیز به کار شیرود.

کورپوکارسینوم

٧٣- كدام جمله در مورد كوريوكارسينوم صدق نمى نمايد؟

(*پرانترنی اسفند ۹۷ ـ قطب۲ کشوری [دانشگاه تبریز]*) الف) اغلب با علائم ترشح خونی واژینال و افزایش β-hCG سرم مراجعه میکنند.

- ب) ویلوزیته های جفتی بزرگ و بد شکل دیده می شود. ج) ۲۵٪ موارد به دنبال سقط مشاهده می گردد.
- د) اکثریت بیماران (نزدیک به ۱۰۰٪) با درمان مناسب معالجه میشوند.

■کوریوکارسینوم حاملگی

- تعریف: کوریوکارسینوم یک تومور بسیار بدخیم تهاجمی بوده که از اپی تلیوم کوریونی حاملگی و یا با شیوع کمتر از سلولهای Totipotential (سلولهای تمام ظرفیتی) منشاء می گیرد.
- اپیدمیولوژی: در کشورهای آسیایی و آفریقایی بسیار شایع است.

۵۰ ۵۸ کوریوکارسینومها متعاقب یک مول هیداتیفرم
 کامل ایجاد می گردند.

- ۲- ۲۵٪ موارد بعد از سقط بوجود می آیند (گزینه ج).
- ۳- سایر موارد بعد از حاملگی طبیعی رخ میدهند.
 - تظاهرات باليني
 - ۱- ترشح خونی و قهوهای (گزینه الف)

۲- افزایش سطح β-hCG در خون و ادرار که این
 افزایش بسیار بیشتر از مول است (گزینه الف).

۳- عدم بزرگی رحم به میزان کافی

پاتولوژی: کوریوکارسینوم معمولاً به شکل یک توده
 رحمی هموراژیک و نکروتیک تظاهر پیدا میکند. در
 مراحل اؤلیه، تومور در میومتر و عروق کاشته می شود.

ای نکته ای بسیار مهم: برخلاف مول هیداتیفرم و مول مهاجم، پرزهای کوریونی تشکیل نمی گردند (گزینه ب) و تومور از سلولهای سیتوتروفوبلاست و سن سیتوتروفوبلاست مکعبی آناپلاستیک تشکیل یافته است.

●سیرتومون هنگامی که کوریوکارسینوم حاملگی، تشخیص داده می شود، بیشتر آنها از راه خون انتشار یافتهاند و به ریه (۵۰٪) و واژن (۴۰-۳۰٪)، مغز، کبد و کلیه متاستاز دادهاند. تهاجم به مجاری لنفاوی غیرشایع می باشد.

ر الماری: شایعترین محل متاستاز کوریوکارسینوم حاملگی، ربه است.

● درمان: على رغم اينكه كوريوكارسينوم يك تومور تهاجمى بوده، اين تومور به شدت به شيمى درمانی حساس است. نزديك به ۱۰۰٪ اين بيماران با درمان مناسب علاج مى يابند حتى اگر به مناطق دوردست مثل ريه ها متاستاز داده باشند (گزينه د)؛ برعكس، كوريوكارسينوم ها منشاء گرفته از گنادها (تخمدان يا بيضه) به شيمى درمانى پاسخ ضعيفى مى دهند. علت اين تفاوت وجود آنتى ژنهاى پدرى در كوريوكارسينوم هاى جفتى بوده كه در كوريوكارسينوم هاى گنادى وجود ندارد.

(الف) ب

۷۴- کوریوکارسینوم بیشتر بعد از کدامیک از موارد زیر ایجاد میشود؟ (پرانترنی ـ اسفند ۸۱) الف مول کامل الف مول کامل

الف) مول ناقص ب) مول کامل ج) سقط ناقص د) حاملگی طبیعی

به پاسخ سئوال ٧٣ مراجعه شود.

الفجعد

۷۵- در کورتـاژ اندومتـر خانمـی کـه خونریـزی واژینـال همـراه با تیتر سـرمی بالایـی از β-hCG دارد، کدامیک از موارد زیر، رد کننده تشخیص کوریوکارسینوم است؟

(پرانترنی شهریور ۱۶ _ قطب ۱۰ کشوری [دانشگاه تهران]) الف) وجود سیتوتروفوبلاستهای آتیپیک در جفت ب) وجود پرزهای جفتی در کورتاژ

ج) نکروز و خونریزی فراوان در بافت د) وجود سابقه حاملگی قبل از خونریزی

کوریوکارسینوما دخلاف مول هیداتی فرم و ه

کوریوکارسینوما برخلاف مول هیداتی فرم و مول مهاجم، **پرزهای کوریونی (جفتی**) ایجاد نمیکند (۱**۰۰**٪ ا**متحانی**).

الفاجاد

يره اكلاميسى _اكلاميسى

۷۶- خانم ۳۵ ساله حاملهای که در سه ماهه سوّم بارداری است، با فشار خون بالا، دفع پروتئین و ادم مراجعه کرده است. کدامیک از عوامل زیر در پاتوژنز بیماری نقش دارد؟

(پرانترنی اسفند ۱۳ مقطب اکشوری [دانشگاه گیلان و مازندران]) الف) اختلال در پمپاژ قلب و اسپاسم عروق محیطی ب) افزایش حجم خون مادر در زمان حاملگی ج) کاهش خونرسانی به جفت و انفارکتوس آن د) واکنش حساسیت مادر نسبت به آنتیژن جنین

🗉 پره اکلامیسی و اکلامیسی

● تعریف: به افزایش فشارخون همراه با پروتئین اوری و ادم در سه ماهه سوم حاملگی، پره اکلامپسی گفته می شود که اکثراً در اولین حاملگی زنان مسئتر از ۳۵ سال دیده می شود. در موارد شدید، ممکن است تشنج نیز ایجاد شود که در این صورت، اکلامپسی نامیده می شود.

• پاتوژنز: عامل زمینه ساز اصلی در پرهاکلامپسی و اکلامپسی، ناکافی بودن خونرسانی مادری به جفت، ثانویه به تکامل ناکامل شریانهای اسپیرال رحمی ـ جفتی است. در پره اکلامپسی و اکلامپسی دیوارههای عضلانی

_الاستیک عروق به همان صورت قبل از حاملگی باقی مانده و مجاری عروقی، باریک خواهند بود. نتایج این تغییرات عبارتند از:

۱-کاهش مزمن خونرسانی به جفت و افزایش احتمال انفارکتوس جفت (نکته اصلی سئوال)

۲- هیپرتانسیون به علت کاهش عوامل گشادکننده
 عروق (پروستاسیکلین و پروستاگلندین E2) و افزایش
 عوامل تنگکننده عروق (ترومبوکسان A2)

۳- افزایش انعقادپذیری خون

۴- نارسایی اعضاء مختلف به خصوص کبد و کلیه

 ● سندرم HELLP: ۱۰٪ بیماران مبتلا به اکلامپسی شدید دچار سندرم HELLP می شوند که با افزایش آنزیمهای کبدی، آنمی همولیتیک میکروآنژیوپاتیک، ترومبوسیتوپنی و گاها DIC تظاهر می یابد.

• مورفولوڑی: تغییرات جفتی عبارتند از:

۱- انفارکتهای جفتی که در حاملگی طبیعی نیزوجود دارند، در پره اکلامپسی و اکلامپسی شدید، بیشتر هستند.

۲- خونریزیهای پشت جفتی

۳- بلوغ زودرس پرزهای جفتی که با ادم پرزی، هیپوواسکولاریته و افزایش تولید گرههای اپیتلیال سنسیشیال مشخص می گردد.

۴- نکروز فیبرینوئید به علت آتروز حاد ناشی از تجمع ماکروفاژهای حاوی چربی در دیواره عروق، رخ میدهد.

------ (الف) ب

Follow up

۱ بیشتراز ۹۰٪ از حاملگیهای اکتوپیک در لولههای فالوپ رخ میدهند.

۲ مول هیداتیفرم یک توده بزرگ از پرزهای کوریونی متورم بوده که در نمای ظاهری به شکل خوشه انگور (Grapelike) است.

۳ در مقایسه مول کامل از مول ناقص (پارشیل) موارد مهم عبارتند از:

• در مول کامـل کاریوتایپ 46XX یا 46XX بوده در حالـی که در مول ناقـص کاریوتایپ، تریپلوئید (69XXX) است.

- در مول کامل هیچگاه رویان ایجاد نمیگردد ولی در مول ناقص (پارشیل)، قسمتهایی از بدن جنین وجود دارد.
 - ۴ یافتههای پاتولوژیک مول کامل، عیارتند از:
 - تورم هیدروپیک پرزهای کوریونی
 - فقدان عروق پرزی
 - استرومای ادماتو، میگزوماتوز و سُست
- پرولیفراسیون سیتوتروفوبلاست و سن سیتوتروفوبلاست
- ۵ در تمام بیماری های تروفوبلاستیک حاملگی (مول)، hCG به شدت افزایش می یابد.
- ع مهمترين ويژگى كوريوكارسينوماكه آن را از مول افتراق میدهد، فقدان پرزهای کوریونی در كوريوكارسينوما است.
- ۷ شایعترین محل متاستاز کوریوکارسینوما، ریه
- ۸ عامل اصلی زمینه ساز پرهاکلامیسی و اکلامیسی، كاهش مزمن خونرساني به جفت و افزايش احتمال انفاركتوس جفت است.

۲- درد لوکالیزه پستان معمولاً به علت کیست یاره شده یا تروما به بافت چربی (نکروز چربی) است.

۳- تقریباً تمام توده های دردناک پستان، خوش خیم هستند؛ با این وجود، ۱۰٪ از کانسرها موجب درد می گردند.

مؤسسه فرهنكي انتشاراتي دكتر احمدي

●التهاب پستان: موجب یک پستان ادماتو و قرمز شده و در اکثر موارد علت آن عفونت در جریان شیردهی است. یک سرطان مهم که موجب پستان ادماتو و ملتهب مي شود، كارسينوم التهابي يستان است.

• ترشح نيپل

١- اگرترشح نييل کم و دوطرفه باشد، ممکن است طبيعي باشد.

۲- شایعترین ضایعه خوش خیم که موجب ترشح نیپل می شود، پاپیلوم بوده که از مجاری بزرگ زیرنیپل منشاء ميگيرد.

۳- اگرترشح نيپل، خودبه خودي، يكطرفه و خوني باشد، احتمال وجود بدخيمي افزايش مي يابد (نكته اصلي سئوال).

• ندولاريته منتشريستان (Lumpiness): معمولاً به علت بافت غدد طبيعي ايجاد مي كردد.

 و توده قابل لمس: از پرولیفراسیون سلولهای استرومال یا اپی تلیال ایجاد شده و وقتی که به ۲ تا ۳ سانتی متر رسید، قابل تشخیص است. ۹۵٪ از تودههای قابل لمس خوش خیم هستند. توده های خوش خیم، حاشیه مشخصی دارند در حالی که در تومورهای بدخیم، حاشیه نامنظم است.

 ژنیکوماستی: تنها علامت شایع پستان در مردان است. به علت عدم تعادل بين استروژن و آندروژن، سلولهای استرومال و اپي تليال هر دو افزايش مي يابند.

■غربالگری: بهترین روش غربالگری کانسر پستان، ماموگرافی است. به کمک این روش می توان ضایعات تا یک سانتیمتر را تشخیص داد. فقط ۱۵٪ از سرطانهای یستان در هنگام تشخیص با ماموگرافی به غد**د لنفاوی** منطقهای، متاستاز دادهاند.

الف ب ج (د)

یادداشت ہے،

بيماريهاي يستان

علائم بیماری های بستان

۷۷- احتمال بدخیمی در کدامیک از ترشحات نییل كمتراست؟ (امتحان درون دانشگاهی)

الف) ترشحات دوطرفه ب) ترشحات خونی ج) ترشحات يكطرفه د) ترشحات خودبه خودی

🗉 علائم باليني بيماريهاي يستان: اكثر ضايعات علامتدار پستان (بیشتراز ۹۰٪) خوش خیم هستند. زنان مبتلا به سرطان در ۴۵٪ موارد علامتدار بوده و مابقی در تستهای غربالگری تشخیص داده می شوند. علائم بیماریهای پستان در زیر شرح داده شدهاند:

١- يك علامت شايع بوده و معمولاً با قاعدگي ارتباط دارد و ناشی از ادم و تورم دورهای بستان است.

النوپلاسمهای استرومایی

۷۸- خانم ۲۴ سالهای با یک توده منفرد و متحرک ۳ سانتی متری در ربع فوقانی خارجی پستان مراجعه کرده است. در بررسی میکروسکوپی توده کپسولدار فوق، یک استرومای Loose فیبروبلاستیک همراه با ساختارهای غددی Slit-like دیده می شود. تشخیص کدام گزینه زیر است؟

(پراتترنی اسفند 40 ـ قطب اکشوری [دانشگاه گیلان و مازندران]) الف) پاپیلوم اینتراداکتال ب) کارسینوم توبولار ج) فیبروآدنوم د) تغییر فیبروکیستیک

🗉 نٹوپلاسمھای استرومایی پستان

طبقه بندی: دو نوع استروما در بافت پستان وجود
 دارد:

۱- داخل لبولی (Intralobular): فیبروآدنوم خوش خیم و تومور فیلودس در این گروه قرار دارند.

 ۲- بین لبولی (Interlobular): همانژیوم و لیپوم در این دسته قرار دارند. فقط از سلولهای مزانشیمی تشکیل یافتهاند به همین علت به آنها منوفازیک گفته میشود.

● فیبروآدنوم و تومور فیلودس: از سلولهای استرومال و اپی تلیال تشکیل شدهاند و به همین علت به آنها بای فازیک اطلاق می گردد. در گزارش لام پاتولوژی موارد زیر وجود دارد:

۱- فیبروبلاستهای نئوپلاستیک و سلولهای اپی تلیال غیرنئوپلاستیک گیر افتاده

 ۲- پرولیفراسیون فیبروبلاستها با تغییر شکل دادن سلولهای اپیتلیال موجب ایجاد ساختمانهای Shit-like می شود (نکته اصلی سئوال).

●افتراق فیبروآدنوم از تومور فیلودس: یافتههای فوق الذکر در فیبروآدنوم و تومور فیلودس مشترک هستند، حال به روش زیراین دو را از هم افتراق می دهیم:

۱- در فیبروآدنوم خوش خیم، حاشیه تومور مشخص بوده، سلولاریته آن پائین است و میتوز به ندرت دیده می شود.

۲- در تومور فیلودس، سلولهای استرومال بیشتر پرولیفره شده و ندولهای Bulbous ایجاد نموده که توسط اپی تلیوم پوشیده شده است. الگوی رشد کاراکتریستیک تومور فیلودس به شکل برگ بوده به همین علت به آن Leaflike pattern گفته می شود.



الگوی رشد برگی شکل (Leaflike) در تومور فیلودس



۷۹- ضایعه پستانی برداشته شده خانم ۱۶ سالهای، بیضی شکل با حدود مشخص، کپسول دار و به اندازه ۳/۵ سانتی متر می باشد. در نمای میکروسکوپی ساختمانهای غددی شکاف مانند در استرومای فیبرومیگزوئید قرار دارند. کدام تشخیص مطرح است؟

(برانترس استند ۱۱ ـ عظب الاحتماري (دانشگاه فرمان)) الف) فيبرو آدنوما ب) تومور فيلودس ج) اسكلروزينگ آدنوما د) فيبروما

فیبروآدنوم دارای حدود مشخص است (نکته اصلی در افتراق از تومور فیلوس).



۰۸- خانمی ۲۰ ساله با تودهای با حدود مشخص در پستان چپ مراجعه کرده است. در مطالعه میکروسکوپی تومور متشکل از ساختمانهای غددی Slit-like احاطه شده توسط بافت استرومایی فیبروزه بدون منتوز می باشد. بهتیت تشخیص کدام است؟

بدون میتوز میباشد. بهترین تشخیص کدام است؟ (برانترنی شهریور ۹۶ ـ قطب ۴ کشوری [دانشگاه اموازا)

الف) Phylloides tumor

ب) Fibroadenoma

Medullary carcinoma (

Lobular carcinoma (3

به پاسخ سئوال ۷۸ مراجعه شود.



۸۱ در نمای میکروسکوپی توده پستان خانم میانسال، توموری دوفازی متشکل از سلولهای استرومایی نئوپلاستیک و غدد مفروش با سلولهای پوششی و برجستگی برگمانندی دیده میشود؛ کدام تشخیص محتمل تر است؟

(پرانترنی اسفند ۹۵_قطب ۵ کشوری [دانشگاه شیراز])

الف) فيبروأدنوم ب) تومور فيلودس

ج) تغییر فیبروکیستیک د) کارسینوم مجرای مهاجم

به پاسخ سئوال ۲۸ مراجعه شود.

(الف ب ع) د

۸۲- زن ۳۰ سالهای با تودهای در پستان چپ مراجعه نموده است. در مطالعه میکروسکوپی، از ساختمانهای برگمانند (Leaflike) تشکیل شده است که توسط پوشش اپی تلیالی پوشانده شده و در استرومایی پُرسلول و فراوان قرار دارند، محتمل ترین تشخیص کدام است؟

(*پرانترنی شهریور ۱۷ ـ قطب ۴ کشوری [دانشگاه اهواز]*) الف) فیبروآدنوم ب) تومور فیلودس

ج) پاپیلوم اینتراداکتال د) آدنوز اسکلروزان

به پاسخ سئوال ۷۸ مراجعه شود.

الفاتاحات

۸۳- در بررسی میکروسکوپی توده ۵ سانتیمتری پستان خانم ۴۰ سالهای، برآمدگیهای برگی شکل به داخل مجاری کیستیک مفروش از سلولهای پوششی بدون آتیپی سلولی و با استرومای پُرسلول متشکل از سلولهای دوکیشکل تشکیل گردیده است. مناسب ترین تشخیص برای این ضایعه کدامیک از موارد زیر است؟

- الف) بیماری فیبروکیستیک
 - ب) تومور فیلودس
- ج) پاپیلوم داخل مجرایی
- د) کارسینوم مهاجم مجرایی

به پاسخ سئوال ۷۸ مراجعه شود.



العات اپی تلیالی خوش خیم

۸۴- احتمال بروز سرطان پستان در کدامیک از ضایعات زیربیشتراست؟ (دستیاری ـ اسفند ۸۶)

الف) Atypical Lobular Hyperplasia

- ب) Fibrocystic Change
- Sclerosing Adenosis (
 - Fibroadenoma (3

🗉 ضایعات اییتلیالی خوش خیم

●تعریف: اغلب ضایعات اپیتلیالی خوش خیم به طور تصادفی در ماموگرافی دیده می شوند. اهمیت بالینی اصلی این ضایعات احتمال پیشرفت آنها به سرطان پستان است.

وطبقه بندی

۱- بیماری های غیرپرولیفراتیو: این ضایعات از یک لایه سلول اپی تلیال تشکیل یافتهاند. ۳ تغییر مورفولوژیک زیر در این گروه قرار دارند:

الف) کیست: کیست ساده شایعترین ضایعه غیرپرولیفراتیو پستان بوده که از یک لایه سلول لومینال تشکیل یافته و اغلب در همراهی با آن متاپلازی آپوکرین وجود دارد. ترشحات آپوکرین ممکن است کلسیفیه شده و در ماموگرافی دیده شوند.

ب) فيبروز ج) آدنوز

۳- بیماری های پرولیفراتیو بدون آتیپی: شامل ضایعاتی بوده که با درجات مختلف پرولیفراسیون سلولهای اپی تلیال مشخص می گردد. موارد زیر در این گروه قرار دارند:

الف) هیپرپلازی اپی تلیال: افزایش سلولهای میواپی تلیال دوکی و سلولهای اپی تلیوئید لومینال در فضاهای لبولی و داکتال دیده می شود.

- ب) آدنوز اسكلروزان
- ج) ضایعات اسکلروزان کمپلکس
 - د) پاپیلوما

۳- بیماریهای پرولیفراتیو با آتیپی: شامل تغییرات زیر است:

الف) هیپرپلازی لبولر آتیپیک (ALH)که مشابه با کارسینوم درجای لبولر (LCIS) است.

ب) هیپرپلازی داکتال آتیپیک (ADH)که مشابه با کارسینوم درجای داکتال (DCIS) است. سلولها در ADH، منومورفیک بوده و فضاهایی با حاشیه مشخص یا پلهای محکم ایجاد میکنند.

• ریسک بدخیمی

 ۱- بیماریهای غیرپرولیفراتیو، ریسک بدخیمی را افزایش نمیدهند.

۲- بیماری های پرولیفراتیو بدون آتیپی، ریسک سرطان پستان را اندکی بالا می برند.

۳- بیماریهای پرولیفراتیو با آتیپی شامل مناطق پیش سرطانی منوکلونال بوده و با افزایش متوسط (۱۷-۱۳٪) خطر سرطان پستان در هر دو طرف همراه هستند (نکته اصلی سئوال).

الف (ب) ج

۸۵- در خانم مبتلا به تغییرات فیبروکیستیک پستان، وجود کدامیک از تغییرات میکروسکوپی زیر، شانس ابتلا به سرطان پستان را به طور قابل توجهی افزایش میدهد؟ (پراترنی اسفند ۹۶-قطب ۴ کشوری [دانشگاه اموازا)

- Apocrine metaplasia (الف
 - ب) Sclerosing adenosis
 - Cystic changes (ج
 - د) Atypical hyperplasia

به پاسخ سئوال ۸۴ مراجعه شود.

الفابع

۸۶- در کدامیک از بیماریهای پستان زیر، متاپلازی آپوکرین مشاهده میشود؟

(پرانترنی اسفند 4۷ ـ قطب۴ کشوری [دانشگاه اهواز])

Fibrocystic disease (ب Phyllodes Tumor (الف Fibroadenoma د Lobular carcinoma (ج

۱- در همراهی با کیستهای پستان، متاپلازی آپوکرین وجود دارد.

۲- در صورت پارگی کیستها، التهاب مزمن و فیبروزناشی از پارگی کیست موجب ایجاد ندولاریتههای قابل لمس در پستان می شود که به آن تغییر فیبروکیستیک گفته می شود.

الفاحات

۸۷- در کدام مورد خطر کانسر پستان کمتر است؟ (پرانترنی شهریور ۹۸- قطب ۷ کشوری [دانشگاه اصقهان]) الف) آدنوز اسکلروزان ب) تغییر فیبروکستیک

ج) پاپیلوماتوز مجرایی د) هیپرپلازی آتیپیک

به پاسخ سئوال ۸۴ مراجعه شود.



۸۸- دربررسی هیستوپاتولوژی توده پستان خانم ۴۰ ساله تشخیص Without Atypia تشخیص تشخیص گزارش شده است. در ایـن بیمـار خطـر نسـبی ایجـاد گزارش شده اسـت. در ایـن بیمـار خطـر نسـبی ایجـاد کارسینوم پستان کدامیک از موارد زیر است؟

(پرانترنی اسفند ۹۵ ـ قطب ۷ کشوری [دانشگاه اصفهان]) الف) ۱ ب) ۱/۵ تا ۲ ج) ۵ د) ۱۰

به جدول بالای صفحه بعد مراجعه شود.



Follow up

- ۱ اگر ترشح نیپل، خودبه خودی، یکطرفه و خونی باشد، احتمال وجود بدخیمی افزایش مییابد.
- ت فیبروآدنوم و تومور فیلودس از تئوپلاسمهای استرومایی پستان بوده که به علت تشکیل از سلولهای استرومال و اپی تلیال به آنها بای فازیک گفته می شود. ساختمانهای Slit-like در این تومورها دیده می شوند.
- ۳ در فیبروآدنوم خوش خیم، حاشیه تومور مشخص بوده، سلولاریته آن پائین است و میتوزیه ندرت دیده می شود.
- ۴ الگوی رشد تومور فیلودس به شکل برگ بوده و به همین علت به آن Leaflike pattern گفته می شود.
- ۵ متاپلازی آپوکرین در کیست های پستان و تغییر فیبروکیستیک دیده میشود.

امل	خطرنسبي	خطرمطلق و در طول عمر
• زنان بدون ريسک فاکتور	1	7.4
• بستگان درجه اوّل مبتلایان به سرطان بستان	1/4-9	X*-**
• موتاسيون در ژن سركوبگر تومور ژرمينال (مثل CA1	Y-40	۶ تا بیشتراز ۹۰٪
ا سابقه قاعدگی		
• سن منارک کمتراز ۱۲ سال	٧٣	7.*
• سن يائسكى بيشتراز ٥٥ سال	1/0-1	7.6-8
ا حاملگی		
• اؤلين تولد زنده قبل از ٢٠ سالگي (اثر محافظتي)	+/۵	7.1/9
• اۇلىن تولد زىدە بىن ۲۰ تا ۳۵ سالگى	1/0-1	7.0-9
• اولين تولد زنده بعد از ٣٥ سالگي	Y-Y	7.9-1.
 بدون حاملگی (نولیپار) 	٣	// \
• شيردهي (اثرمحافظئي انذك)	+/ ٨	7.479
ا بیماریهای خوشخیم پستان		
• بيماري پروليفراتيو بدون آتيپي	1/0-7	7.0-9
• بيماري پروليفراتيوبا آتيپي (ADH و ADH)	4-0	X/14-1A
 ♦ كارسينوم Ia-situ (داكتال يا لوبولار) 	A-1•	% TQ-T0
• رادياسيون يونيزان	1/1-1/4	7.4/8-4/8
• دانسیته در ماموگرافی	Y-V	X10-44
• چاقى پس از يائسگى و افزايش وزن	1/1-4	7.478-10
 درمان جایگزینی هورمونی بعد از یائسگی 	1/1-4	7.478-10
●مصرف الكل	1/1-1/4	7.475-475

كارسينوم بستان

رسک فاکتورهای کارسینوم پستان

۸۹ تمام موارد زیر به عنوان عامل خطر سرطان پستان مطرح می شود، بجز:

(پرانترنی شهریور ۹۵ _قطب ۷ کشوری [دانشگاه اصفهان])

الف) نولی پاریتی

ب) چاقی بیش از حد

ج) رژیم کمچربی

د) بیماری پرولیفراتیو با آتیپی

■ریسک فاکتورهای سرطان پستان

● سن وجنس

۱- سرطان پستان در زنان کوچکتر از ۲۵ سال نادر بوده و بعد از ۳۰ سالگی بروز آن سریعاً بالا میرود.

 ۲- ۲۷٪ زنان با سرطان پستان بالای ۵۰ سال بوده و فقط ۵٪ زیر ۴۰ سال هستند.

۳- بروز سرطان پستان در مردان ۱٪ زنان است.

سابقه خانوادگی سیرطان پستان: در صورت ابتلا
 چند نفر از وابستگان درجه اقل در سنین پائین، ریسک سرطان پستان افزایش می یابد.

● عوامل جغرافیایی: ریسک کانسر پستان در آمریکا و اروپا بالاتر از آسیا و آفریقاست. علت شیوع بیشتر سرطان پستان در آمریکا و اروپا، رژیم غذایی، شیردهی و حاملگی است، به طوری که در جوامعی که عادات غربی در حال افزایش است، ریسک کانسر پستان بالا رفته است.

● نژاد و قومیت: بالاترین میزان سرطان پستان در زنان اروپایی است، زیرا میزان کانسرهای ER مثبت در آنها بیشتر است. زنان سیاه پوست و لاتین تبار در سنین پائین تری به سرطان مبتلا می گردند و تومورهای آنها تهاجمی تر است.

●سابقه حاملگی: موارد زیر به علت افزایش تماس سلولهای اپیتلیال با استروژن، ریسک کانسر پستان را بالا می برند:

۱- سن پائین منارک

۲- نولیپاریتی

۳- عدم شیردهی

۴- سن بالا در زمان اولین حاملگی

● رادیاسیون یونی: رادیاسیون به قفسه سینه در زمان رشد پستانها ریسک کانسر پستان را بالا می برد. به عنوان مثال در زنانی که به علت لنفوم هوچکین در نوجوانی و دهه بیست، تحت رادیوتراپی قرار گرفتهاند، ریسک سرطان پستان افزایش می یابد؛ ولی خطر آن در زنانی که در سنین بالاتر رادیوترایی شده اند، بیشتر نیست.

• سايرعوامل

۱- چاقی پس از یانسگی (فقط برای تومورهای ER مثبت)

۲- هورمون تراپی بعد از یائسگی

۳- وجود دانسیته در ماموگرافی

4- مصرف الكل

۵- برخی بیماریهای خوشخیم پستان مثل بیماری پرولیفراتیو بدون آتیپی، بیماری پرولیفراتیو با آتیپی (ALH و ADH) وکارسینوم درجا (داکتال، لوبولار)

العاب

پاتوژنز کارسینوم پستان

 ۹۰ مهمترین اختلال ژنتیک در زنان مبتلا به سرطان پستان فامیلیال کدام است؟

(پرانترنی اسفند ۹۶ _قطب ۹ کشوری [دانشگاه مشهد])

الف) Amplification of RAS

Overexpression of HER2 (-

Mutation in BRCA (2

Epidermal growth factor receptor (2

■ پاتوژنز سرطان پستان: سه گروه اصلی کانسر پستان توسط بیانهای مختلف رسپتورهای هورمونی و HER2 طبقه بندی میشوند:

• موتاسيون BRCA2

۱- ۶۰ تا ۶۵٪ تومورهای پستان را تشکیل می دهند.

ER -۲ مثبت و HER2 منفي هستند.

۳- موتاسیون های سوماتیک شایع در آنها به ترتیب PIK3CA (٬۴۰)

• موتاسيون TP53

۱- ۲۰٪ تومورهای پستان را شامل می گردند.

۲- HER2 مثبت هستند.

۳- ER ممكن است، مثبت يا منفى باشد.

۴- موتاسیون های سوماتیک شایع در آنها به ترتیب

(۲۵٪) TP53 و (۴۰٪) PIK3CA هستند.

• موتاسيون BRCA1

۱- ۱۵٪ تومورهای پستان را تشکیل میدهند.

HER2 ،ER -Y و PR هرسه منفى هستند، لذا به آن Triple Negative گفته مى شود.

۳- تنها موتاسیون سوماتیک در آنها TP53 بوده که در ۸۵٪ موارد وجود دارد.

به جدول بالای صفحه بعد توجه کنید.

الف ب ع د

۹۱- یک خانم ۲۰ ساله از شما در مورد خطرابتلا به سرطان پستان سوال میکند. مادر، خاله و مادربزرگ این خانم مبتلا به سرطان پستان شدهاند. بررسی موتاسیون کدامیک از ژنهای زیربیشتر نشان دهنده استعداد ابتلا به سرطان پستان در این خانم است؟

(برانترنی شهریور ۹۴ _قطب ۶ کشوری [دانشگاه زنجان]) الف) BRCA ب BRCA ج) Myc د) RAS

به پاسخ سئوال ۹۰ مراجعه شود.

٥٤٩

(DCIS) غارسينوم داكتال درجا

۹۲ - در کدامیک از انواع کارسینومهای درجا (In situ) پستان، سلولهای با آتیپی شدید در مجاری به همراه نکروز مرکزی وسیع مشاهده می شود؟

(پرانترنی شهربور۷۷ قطب۳ کشوری [دانشگاه همدان و کرمانشاه]) الف (Comedocarcinoma

Low-grade ductal carcinoma in situ (ب

Lobular carcinoma in situ (ह

Intraductal papillary carcinoma (3

;	انواع اصلی بیولوژیک کانسرهای پستان (مربوط به سئوال ۹۰)		
ویژگی	ER مثبت / HER2 منفى	HER2 مثبت یا منفی)	، ER) Triple Negative و HER2 منفی)
ه شيوع	7.01-90	7.4.	7.10
، بیماران تیپیک	زنان مُسـن، مردان، موتاسـيون BRCA2	زنان جوان، موتاسيون TP53	زنــان جــوان، موتاســيون BRCA1
Grade o	اکثراً در گرید۱ و۲	اکثراً در گرید ۲ و ۳	اکثراً در گرید ۳
ه پاسخ کامل به شیمی درمانی	گرید پاثین (کمتراز ۱۰٪) گرید بالا (۱۰٪)	ER مثبت (۱۵٪) ER منفی (بیشتراز ۳۰٪)	% * *•
، زمان عود	معمولاً دیررس (بیشتر از ۱۰ سال از زمان تشخیص)	معمولاً كوتاه (كمتراز ۱۰ سال از زمان تشخيص)	معمولاً كوثاه (كمتراز ۸ سال از زمان تشخيص)
ه مناطق متاستاز	استخوان (۷۰٪)، احشاء (۲۵٪)، مغز (کمتر از ۱۰٪)	استخوان (۷۰٪)، احشاء (۴۵٪)، مغز(۳۰٪)	استخوان (۴۰٪)، احشاء (۳۵٪)، مغز (۲۵٪)
، نوع بافت شناسي	لبولار، توبولار، موسينوس، پاپيلرى	آپوکرين، ميکروپاپيلري	كارسينوم مدولاري
ه موتاسیونهای سوماتیک	(%Y۶) TP53 :(%۴٠) PIK3CA	(%*) PIK3CA (%V0) TP53	(%A¢) TP53

®کارسینوم داکتال درجا (DCIC)

 اپیدمیولوژی: بروز DCIs کمتر از ۵٪ کانسرهای پستان در جمعیت غربال نشده تا۳۰٪ در جمعیت غربال شده با ماموگرافی است.

• پاتولوژی

۱- در DCIS، لبولهای پستان به فضاهای DCIS، بدولهای تبدیل می گردند.

 ۲- کلسیفیکاسیون به طور شایع در DCIS مشاهده می گردد که به علت کلسیفیه شدن بقایای نکروتیک یا مواد ترشحی است.

۳- DCIS تنوع بافت شناختی زیادی دارد. الگوهای ساختاری این تومور اکثراً مخلوط بوده و عبارتند از: Solid، کومدو (Cribriform، پاپیلاری، میکروپاییلاری و جسبنده (Clinging)

۴- زیر گروه کومدو (Comedo) با نکروزوسیع مرکزی مشخص می گردد. بافت نکروتیک شبیه خمیردندان با فشار آرام از مجاری بریده، بیرون می آید.

● درمان: درمان DCIS، جراحی و رادیوتراپی است. از داروهای ضداستروژنی مثل تاموکسیفن برای کاهش خطرعود در DCISهایی دارای رسپتور استروژنی استفاده میشود.

• سيرو پيشآگهي

۱- پیش آگهی عائی بوده و بیش از ۹۷٪ بقای طولانی مدت وجود دارد.

۲- در صورت عدم درمان، $\frac{1}{\pi}$ احتمال ایجاد سرطان مهاجم در همان بخش بستان وجود دارد.

و مواد ترشحی در ایری می نکروتیک و مواد ترشحی در DCIS موجب کلسیفیکاسیون می شوند که در ماموگرافی قابل مشاهده است در حالی که در LCIS به ندرت کلسیفیکاسیون وجود دارد.

پیماری پاژه پستان

۹۳-گسترش سلولهای بدخیم کارسینوم پستان از طریق مجاری شیری (Lactiferous ducts) به اپیدرم نیبل چه نامیده می شود؟ (دستیاری - اسفند ۹۷)

الف) Lobural carcinoma in situ

- رب) Carcinoma with medullary features
 - ج) Inflammatory carcinoma
 - د) Paget's disease

پ Invasive Ductal Carcinoma

Lobular Carcinoma In situ (

Invasive Lobular Carcinoma (2

■کارسینوم لبولار درجا (LCIS)

• پاتولوژی

۱- LCIS نمای یکنواختی داشته و سلولهای آن منومورف و دارای هسته ظریف و گرد هستند که در خوشههای مجزا در مجاری و لبولها قرار گرفتهاند.

۲- LCIS، تقریباً همیشه یک یافته تصادفی بوده چرا
 که به ندرت موجب کلسیفیکاسیون می شود به همین
 دلیل در ماموگرافی دیده نمی شود.

سیرو پیش آگهی: بر زنانی که LCIS دارند، در نهایت دچار کارسینوم مهاجم می گردند. برخلاف DCIS، کارسینوم هاجم در هردو پستان ممکن است ایجاد شوند (۲۰۰۰ در همان پستان و ۲۰۰۰ در پستان مقابل).

ا توجه: LCIS هم موجب افزایش خطر کارسینوم در هردو پستان می شود و هم زمینه ساز مستقیم برخی از کانسرها است.

• درمان

۱- پیگیری دقیق بالینی و رادیولوژیک

۲- پیشگیری دارویی با تاموکسیفن

۳- ماستکتومی دوطرفه پروفیلاکتیک (کمتر شایع)



کارسینوم داکتال مهاجم

۹۶- زن ۵۰ ساله ای با توده ای در پستان چپ مراجعه نموده است. تومور قوام سفت داشته و باکشیدگی نیپل همراه می باشد. در ماکروسکوپی، تومور رنگ سفید گچی دارد. در میکروسکوپی، تومور شامل ساختمانهای غددی با هستههای پلئومورف و هیپرکروم در زمینه استرومای فیبروزه بوده و تهاجم به عروق لنفاتیک نیز دیده می شود. تشخیص چیست؟

(پرانترنی شهریور ۹۸ ـ قطب ۴ کشوری [دانشگاه اهواز])

الف) Lobular Carcinoma In situ

Invasive Ductal Carcinoma (ب

Phyllodes Tumor (z

د) Intraductal Papilloma

■ بیماری پاژه نوک پستان: به علت گسترش OCIS، تا مجاری شیری و پوست نوک پستان (نیپل) به وجود میآید (نکته اصلی سئوال).

 تظاهرات بالینی: با اگزودای کراسته یکطرفه بر روی نوک پستان و آرئول تظاهر پیدا می کند. در تقریباً نیمی از موارد، این کارسینوم مهاجم است.

 پیش آگهی: پیش آگهی کارسینوم زمینهای در حضور بیماری پاژه تغییر می کند.

● توجه: برخلاف بیماری پاژه وولو، بیماری پاژه نوک پستان از گسترش درجای یک کارسینوم زمینهای ایجاد میشود.

الفابع

۹۴- بیماری پاژه نیپل، حاصل گسترش کدامیک از وضعیتهای پاتولوژیک پستان به مجاری شیری و پوست نیپل است؟

(پرانترنی اسفند ۹۴ _قطب ۱۰ کشوری [دانشگاه تهران])

الف) (Lobular Carcinoma In situ (LCIS

ب) Ductal Papillomatosis

Ductal Carcinoma in situ (DCIS) (ج

Sclerosing Adenosis (3

بیماری پاژه به علت گسترش DCIS تا مجاری شیری و پوست نوک پستان ایجاد می گردد. همچنین به پاسخ سئوال ۹۳ مراجعه شود.



کارسینوم لبولار درجا (LCIS)

۹۵- برای خانمی ۳۵ ساله ماموپلاستی کاهش دهنده حجم پستان انجام می شود. در بررسی ماکروسکوپی نمونه، تودهای دیده نمی شود و در ضمن ماموگرافی انجام شده در این بیمار نیز در حد طبیعی گزارش شده است. در بررسی میکروسکوپی، بزرگ شدن آسینیهای پستان که به واسطه وجود سلولهای گرد نسبتا یکنواخت است، جلب نظر می نماید. بهترین تشخیص عبارت است از:

الف) Ductal Carcinoma in situ

WWW.Kaci.Ir

inflitrating tumour

🜓 توجه: کارسینوم داکتال مهاجم قوام سفتی داشته و موجب ر**تراکسیون نیپل** میگردد.



۹۷- خانم ۳۰ ساله ای با توده ناحیه پستان مراجعه کرده است. در بررسی میکروسکوپی توده ای با حدود نامشخص از توبول های تمایز یافته و هسته های Low-grade است؟ دیده می شود؛ کدامیک از تشخیص های زیر مطرح است؟ (برانتری شهریور ۲۳- قطب اکشوری آدانشگاه گیلان و مازندران ا)

Invasive Ductal Carcinoma (الف)

- اب Invasive Lobular Carcinoma
 - ج) Medulary Carcinoma
 - Inflammatory Carcinoma (3

به پاسخ سئوال ۹۶ مراجعه شود.



کارسینوم داکتال مهاجم . توده ای با قوام سفت که موجب رتراکسیون نیپل گردیده است. در نمای ظاهری رنگ تومورسفید گچی میباشد.

Invasive ductal carcinoma

•اپیدمیولوژی: ۷۰ تا ۸۰٪ کانسرهای پستان در این گروه قرار دارند.

• مورفولوژی: این سرطان معمولاً با DCIS همراه است. اکثر کارسینوم های داکتال یک واکنش دسموپلاستیک ایجاد میکنند که جایگزین چربی پستان می شود، لذا یک ناحیه متراکم (Dens) را در ماموگرافی ایجاد میکنند. کارسینوم داکتال مهاجم موجب یک توده سفت، قابل لمس و با حدود نامشخص می شود.

در نمای میکروسکوپی کاملاً هتروژن بوده و دارای توبولهای کاملاً تمایزیافته و هستههای Low-grade تا تومور حاوی صفحات سلولی آنایلاستیک است.

• رسپتورهای هورمونی

۱- ۵۰ تا ۶۵٪ از کارسینومهای داکتال، ER مثبت ستند.

- HER2 ، XY T
- ۳- ۱۵- ۳ ER و HER2 منفى هستند.

ا كارسينوم لبولارمهاجم

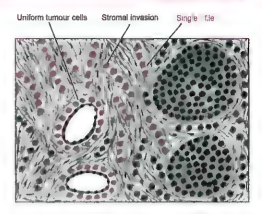
۹۸- در بررسی میکروسکوپیک نمونه بیوپسی از توده پستان خانم ۴۵ ساله که در ماموگرافی به صورت کانونهای متراکم مشخص شده است. سلولهای تومورال غیرچسبنده به صورت طنابهای خطی در استروما تهاجم یافتهاند. بیمار دارای ضایعات مشابه در پستان مقابل بوده و تومور به مایع مغزی نخاعی (CSF) و سطوح سروزی متاستاز داده است. محتمل ترین تشخیص کدام است؟ (دستیاری اسفند ۹۷)

Tubular carcinoma (ب Lobular carcinoma (الف)

Medullary carcinoma (ع Ductal carcinoma (ج

● مورفولوژی: سلولهای توموری به استروما حمله کرده و به صورت خطی یک ردیفه (Single-file) قرار می گیرند.

ا توجه: این تومور اکثراً به شکل توده قابل لمس یا نواحی متراکم در ماموگرافی تظاهر می یابد ولی در برخی موارد، به شکل یک الگوی مهاجم منتشر بدون واکنش



كارسينوم لبولارمهاجم

دسموپلاستیک مشاهده میگردد و تومور ممکن است از نظر باليني مخفى باشد.

• متاستان الگوی متاستان کارسینوم لبولار مهاجم در بين سرطان هاي بستان يک الگوي منحصر به فرد است؛ چراکه متاستاز به مناطق زیر در آن شایعتر است:

۱- مایع CSF (نکته سئوال)

۲- سطوح سروزی

۳- دستگاه گوارش

۴- رحم و تخمدان

۵- مغز استخوان

🐿 نکتهای بسیار مهم: تقریباً در تمامی موارد كارسينوم لبولار مهاجم، رسيتورهاي هورموني وجود دارند، در حالی که افزایش بیان HER2 نادر است.

🐌 نکته ای بسیار مهم: ضایعات چند کانونی و دوطرفه در كارسينوم لبولار شايع هستند.

الف (ب) ها

٩٩- در بررسي ميكروسكويي توده يستاني خانمي، سلولهای نسبتاً یکنواخت با آرایش خطی (یک ردیفه) در استرومای فیبروزه دیده می شود. در سابقه بیماری توموری با مشخصات بافت شناسی مشابه در پستان طرف مقابل وی وجود داشته است. محتمل ترین تشخیص کدام است؟ (بوانترنی ـ شهربور ۸۴) ب) كارسينوم مهاجم داكتال الف) کارسینوم مدولری

د) كارسينوم مهاجم لبولار ج) کارسینوم کولوئیدی

به پاسخ سئوال ۹۸ مراجعه شود.

(الف) ب ج د

۱۰۰- درنمای میکروسکویی از ضایعه بستان زن ۳۸ ساله، سلول های منفرد و تکلایه در داخل استروما دیده می شود؛ کدامیک از کارسینوم های زیر با نمای ایجاد شده، سازگار است؟

(برانترنی شهربور ۹۸ قطب۲ کشوری [دانشگاه تبریز]) ب) لبولار مهاجم الف) مدولاري د) داکتال مهاجم ج) توبولار

انفیلتراسیون سلولهای توموری به استروما به صورت خطي و تک رديفه که به آن الگوي Single-file گفته مي شود، یافته مهم یاتولوژیک در کارسینوم لبولار بستان است.



۱۰۱ در کدامیک از تومورهای بدخیم بستان، احتمال متاستاز به سیستم عصبی مرکزی و شناسایی سلولهای تومورال در مایع CSF بیشتر است؟ (پرانترنی ـ اسفند ۸۷)

الف) كارسينوم لبولار مهاجم

ب) كارسينوم توبولي

ج) كارسينوم داكتال مهاجم

د) کارسینوم موسینی

به پاسخ سئوال ۹۸ مراجعه شود.



۱۰۲- احتمال دو طرفه و چند کانونی بودن در کدامیک از تومورهای بدخیم بستان بیشتر است؟

(پرانترنی اسفند ۹۴ _قطب ۴ کشوری [دانشگاه اهواز])

الف) كارسينوم داكتال مهاجم

ب) كارسينوم لبولار مهاجم

ج) كارسينوم مدولاري

د) کارسینوم موسینوس

به پاسخ سئوال ۹۸ مراجعه شود.



کارسینوم مدونری

۱۰۳-کدامیک از کارسینومهای پستان در بررسی ماکروسکوپی دارای حدود مشخص و قوام نرم گوشتی بوده و در بررسی میکروسکوپی متشکل از دستجات سلولی نامنظم و سلولهای دُرشت با انفیلتراسیون قابل توجه لنفوسیتی است؟

> الف) کارسینوم مدولری ب) کارسینوم لبولار ج) کارسینوم توبولار د) کارسینوم التهایی

■کارسینوم مدولری پستان

- تعریف: یک کارسینوم Triple-Negative بوده که ۵٪ سرطانهای پستان را تشکیل میدهد.
- وژنتیک: کارسینوم مدولری در زنان دارای موتاسیون BRCA1 شایع بوده ولی اغلب زنان مبتلا به این کارسینوم این موتاسیون را ندارند.

• مورفولوژی

۱-کارسینوم به شکل تودههایی دایرهای بوده که افتراق آنها از تومورهای خوش خیم در تصویربرداری مشکل است. ۲- تومور شامل صفحاتی از سلولهای آناپلاستیک بزرگ همراه با انفیلتراسیون بارزلنفوسیتی با غلبه سلول T هستند.

● توجه: وجود لنفوسیتها پیش آگهی را خوب می کند.
این ویژگی موجب گردیده این تومور در مقایسه با
سرطانهای با تمایز کم و بدون انفیلتراسیون لنفوسیتی،
پاسخ به شیمی درمانی بهتری داشته باشد.

The state of the s

۱۰۴- خانم ۵۵ ساله به علت توده ۲×۳ cm پستان با حدود مشخص تحت عمل جراحی قرار میگیرد. در مطالعه میکروسکوپی توده از دستجات سلولی بزرگ و آناپلاستیک به همراه ارتشاح شدید لنفوسیتی راغلب لنفوسیت ۲) تشکیل شده است. گدام گزینه برای تشخیص مناسب تراست؟

الف) كارسينوم لبولار مهاجم

ب) كارسينوم كلوئيد

ج) کارسینوم مدولری

د) كارسينوم توبولار

به پاسخ سئوال ۱۰۳ مراجعه شود.

الف ب

۱۰۵-کدامیک ازمواردزیردرباره کانسرمدولری پستان صحیح است؟ (برانترنی شهریور ۹۷ ـ قطب ۲ کشوری [دانشگاه تبریزا)

الف) معمولاً همراه با تغییرات درجا (Insitu) دیده می شود. ب) در نمای میکروسکویی فاقد ارتشاح التهابی است.

ب) در نمای میکروسکوپی فاقد ارتشاح انتهایی است. ج) در نمای میکروسکوپی، تومور حاشیه نامشخص و

Infiltrative دارد.

د) از نظر بیان هورمونی Triple-negative است.

کارسینوم مدولری پستان ، یک کارسینوم Triple Negative



ا کارسینوم توبولار

۱۰۶- خانم ۴۵ ساله به علت وجود ضایعه یک سانتی متری که به طور اتفاقی در ماموگرافی پیدا شده است به جراح مراجعه و ضایعه به طور کامل با مارژین های سالم برداشته می شود. در مطالعه میکروسکوپی، سلول های تومورال با Low Grade Nuclei در استرومای کلاژنی و تماماً به صورت Low Grade Tubules می شوند. در بررسی ایمنوهیستوشیمی گیرنده های استروژن و پروژسترون (ER-PR) قویاً مثبت و HER2 منفی می باشد. محتمل ترین تشخیص کدام است؟

(دستیاری _فروردین۹۱)

الف) Intraductal Carcinoma, Comedo Type

ب) Medullary Carcinoma

Mucinous Carcinoma (

Tubular Carcinoma (3

■كارسينوم توبولار

• نمای ماموگرافی: در ماموگرافی به شکل یک توده کوچک نامنظم دیده می شود.

 پاتولوژی: دو یافته مهم مورفولوژیک در کارسینوم توبولار پستان عبارتند از:

۱-توبول های به خوبی تشکیل شده (Well formed tubules)

۲- هستههای Low-grade

 پیشآگهی: متاستاز به غدد لنفاوی نادر بوده و پیشآگهی عالی است.

ا توجه: کارسینوم توبولار، ER مثبت و HER2 منفی

الفابع

۱۰۷- احتمال متاستازدر کدامیک از انواع کارسینوم پستان در مقایسه با موارد دیگر کمتر است؟

(پرانترنی_شهریور ۱۸)

الف) لبولارمهاجم ب) داکتال مهاجم ج) کلوئید د) توبولار

به پاسخ سئوال ۱۰۶ مراجعه شود.

الفابع

Grading کارسینوم پستان

۱۰۸ - در Histological Grading کارسینوم مهاجم پستان، تمام موارد زیر در نظر گرفته می شوند، بجز:

(پرانترنی میان دوره ـ آذر ۹۸)

الف) Tubule formation ب Tubule formation الف)
Proliferation (ه Extent of necrosis (ج

Grading بافتشناسی کارسینوم پستان: شایعترین روش Grading بافتشناسی کانسر پستان براساس ۳ معیار زیر است:

۱- يلئومورفيسم هستهاي

۲- تشکیل توبول

۳- پرولیفراسیون: با تعیین میزان میتوز ارزیابی می شود. ا توجه: اکثراً کارسینوم های Triple-Negative و ER و ER مثبت به شدت پرولیفراتیو بوده در حالی که تومورهای ER مثبت طیف گسترده ای از پرولیفراسیون را نشان می دهند.

الفراب

۱۰۹- جهت Grading هیستولوژیک کانسر مهاجم داکتال پستان، تمام موارد زیر در نظر گرفته می شوند،

بجز: (پرائترنی اسفند ۹۷ ـ سئوال مشترک تمام قطبها)

الف) Nuclear pleomorphism

ب) Lymph node involvement

Mitotic rate (

Tubule formation (3

په پاسخ سئوال ۱۰۸ مراجعه شود.

الفابع

پیش آگھی سرطان پستان

۱۱۰-کدامیک از تومورهای پستان زیر پیش آگهی بهتری دارند؟ (امتحان درون دانشگامی)

الف) تومورهای ER مثبت

ب) تومورهای Triple Negative

ج) تومورهای HER2 مثبت

د) تفاوتی ندارند

■پیشآگهی کانسر پستان: پیشآگهی کانسر پستان براساس ویژگیهای مولکولار، مورفولوژیک و Stage تومور در زمان تشخیص مشخص میگردد.

پرولیفراسیون: براساس تعداد میتوزمشخص گردیده
 و پاسخ به شیمیدرمانی را مشخص میکند.

● وجود رسیتورهای استروژن یا پروژسترون: پاسخ به داروهای ضداستروژن را مشخص مینماید. بیماران ER و PR مثبت، پیشآگهی بهتری نسبت به تومورهای Triple Negative و HER2 مثبت دارند.

 بیان بیش از حد HER2: در ۲۰٪ از کانسرهای بستان وجود دارد.

 پروفایل بیان RNA: جهت تشخیص کانسرهایی که نیاز به شیمی ندارند، به کار برده می شود.

● Stage تومون Stage تومور براساس سیستم TNM تومور براساس سیستم Ama مشخص می شود. بیشتر کانسرهای پستان ابتدا به غدد لنفاوی منطقهای متاستاز می دهند. درگیری غدد لنفاوی عامل مهمی در تعیین پیش آگهی است.

برای بررسی درگیری غدد لنفاوی از **بیوپسی از غده لنفاوی** نگهبان (Sentinel lymph nodes) استفاده می شود.

• Stage 0 (CIS)؛ ميزان بقاء ١٠ ساله، بالاتراز ٩٥٪ است.

 ♦ Stage I: کانسرهای کوچک بدون درگیری غدد لنفاوی یا وجود میکرومتاستاز بوده و میزان بقاء ۱۰ ساله، ۸۶٪ است.

• Stage H∙: کانسرهای بزرگتر یا دارای ۱ تا ۳ غده لنفاوی درگیر هستند. میزان بقاء ۱۰ ساله، ۷۱٪ است.

 Stage III : با درگیری پوست یا دیواره قفسهسینه یا درگیری ۴ غده لنفاوی مشخص می گردد. میزان بقاء ۱۰ ساله، ۵۴٪ است. Stage IV : با متاستازهای دوردست مشخص شده و میزان بقاء ۱۰ ساله آنها، ۱۱٪ است.

■ تکته ای بسیار مهم: کانسرهای Triple Negative و HER2 مثبت، بیشتر به مغزو احشاء متاستاز می دهند، در حالی که کانسرهای ER مثبت اکثراً به استخوان متاستاز می دهند.

■ کنته ای بسیار مهم: ترکیب Stage و فاکتورهای بیولوژیک، دقیق ترین روش ارزیابی جهت پیش آگهی بیماران است. در هر مرحله ای، بیمارانی که ER مثبت هستند، پیش آگهی بهتری دارند. این ویژگی با گذشت زمان، کاهش می باید.

● عود و مرگ

۱- بیشتر مرگهای ناشی از سرطانهای ER منفی در ۵ سال اوّل رخ میدهند و زنانی که تا بعد از این زمان زنده بمانند، پیش آگهی بسیار خوبی دارند، چرا که عود بعد از این زمان کاهش می یابد.

۲- در سرطانهای ER مثبت، میزان عود کمتر است
 ولی خطر عود تا دههها ادامه می یابد.

(3)

۱۱۱- تومورهای ER مثبت بیشتر به کجا متاستاز

مىدهند؟ (امتحان درون دانشگامي) الف) مغز ب) كليه ج) ريه د) استخوان

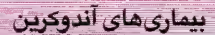
به پاسخ سئوال ۱۱۰ مراجعه شود.

(الف (ب) ح

Follow up

- ۱ ۷۵٪ از کانسرهای پاستان بعد از ۵۰ سالگی رخ میدهند.
- ۲ ریسک فاکتورهای مهم کانسرپستان عبارتند از: مواجهه بااستروژن، سن پائین منارک، نولی پاریتی، عدم شیردهی، سن بالا در زمان اوّلین حاملگی، ضایعات پرولیفراتیو آتیپیک و سابقه خانوادگی کانسرپستان در بستگان درجه اوّل

- ۳ ۱۲٪ از کانسرهای پستان به علت **موتاسیونهای** ژرم سل ایجاد میشود، شایعترین موتاسیون ژنی BRCA2 و BRCA1 هستند.
- ۴ DCIS موجب کلسیفیکاسیون شده، لذا در ماموگرافی به سادگی دیده می شود. DCIS ریسک کارسینوم مهاجم داکتال را در همان سینه بالا
- ۵ LCIS اکثراً به صورت تصادفی تشخیص داده می شود، چرا که موجب کلسیفیکاسیون نگردیده، لذا در ماموگرافی دیده نمی شود. LCIS شانس کانسر پستان در هر دو پستان را افزایش داده که در پسمان در همان پستان و در پسمان موارد در مان پستان مقابل است.
- ۶ بیماری پاژه به علت گسترش DCIS به مجاری شیری و پوست نوک بستان (نیبل) ایجاد می شود.
- ۷ کارسینوم داکتال مهاجم با یک توده سفت، قابل لمس و با حدود نامشخص تظاهر می یابد. در نمای میکروسکوپی کاملاً هتروژن بوده و دارای توبولهای کاملاً تمایزیافته و هستههای Low-grade تا تومور حاوی صفحات سلولی آنابلاستیک است.
- ۸ سلولهای توموری در کارسینوم لبولار مهاجم با
 الگوی خطی یک ردیفه (Single-file) به استروما
 حمله می کنند.
- پک ویژگی منحصر به فرد کارسینوم لبولار مهاجم،
 متاستاز به مناطقی مانند مایع CSF است.
- ۱۰ کارسینوم مدولری از سلولهای آناپلاستیک بزرگ همراه باانفیلتراسیون بارزلنفوسیتی باغلبه سلول T مشخص می گردد.
- ۱۱ دو ویژگی مهم **کارسینوم توبولار** عبارتند از: الــف) توبولهــای بــه خوبــی تشــکیل شــده (Well formed)
 - ب) هسته های Low-grade
- Grading ۱۲ بافتشناسی کانسر پستان براساس ۳ معیار زیر است:
 - الف) يلئومورفيسم هستهاي
 - ب) تشكيل توبول
 - ج) پروليفراسيون (ميزان ميتوز)



Preview



هييوفيز

محور هيپوتالاموس ـ هيپوفيز

١-كـدام هورمـون زيـرتوسـط غـده هيپوتالامـوس مهار

عي گودد؟ (پرانترنی ـ شهريور ۱۴۰۰)

PRL (ب TSH(الف

ج) ACTH د ACTH

■ محور هیپوتالاموس هیپوفیز: هیپوتالاموس با آزادسازی فاکتورهای تحریک کننده و مهارکننده، ترشح هورمونهای هیپوفیز قدامی را کنترل میکند.

• فاکتورهای تحریک کننده

۱- هورمون آزادکننده کورتیکوتروپین (CRH)؛ تحریک آزادسازی هورمون آدرنوکورتیکوتروپیک (ACTH)

۲- هورمون آزادکننده تیروتروپیین (TRH): تحریک آزادسازی هورمون محرک تیروئید (TSH)

۳- هورمون آزادکننده هورمون رشد (GHRH): تحریک آزادسازی هورمون رشد

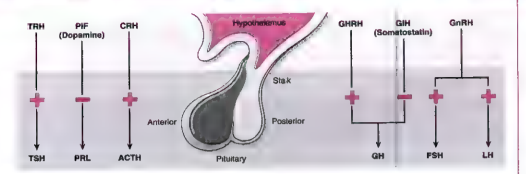
۴- **هورمون آزادکننده گنادوتروپیین (GnRH)**: تحریک آزادسازی هورمونهای FSH و LH

• فاکتورهای مهارکننده

۱- فاکتور مهارکننده پرولاکتین (PIF) یا دوپامین: مهار پرولاکتین (PRL) (نکته اصلی سئوال)

۳- هورمون مهارکننده هورمون رشد (GIH) یا
 سوماتوستاتین، مهار هورمون رشد (GH)
 به شکل صفحه بعد توجه شود.





كنترل هييوتا لاموس برروى هييوفيز

(النوم هيپوفيز

۲- در مورد آدنوم هیپوفیز تمام گزینه های زیر صحیح است، بجز: (پرانترنی-اسفند ۸۲)

الف) از شایعترین آنها آدنومهای ترشح کننده پرولاکتین هستند.

- ب) تعدادی از آنها فاقد کپسول مشخص هستند.
- ج) هیچگاه به استخوانهای مجاور تهاجم نمیکنند. _
- د) آدنومهای بزرگ میتوانند باعث Hypopituiterism شوند.

■آدنوم هیپوفیز

- اهمیت: پرکاری هیپوفیز در اکثر موارد به علت وجود
 یک آدنوم در هیپوفیز قدامی است.
 - تقسیمبندی آدنوم از نظر عملکرد

۱- آ**دنومهای فانکشنال**: این آدنومها، هورمون مازاد تولید می *کنن*د.

۲- آدنومهای غیرفانکشنال: این آدنومها هورمون تولید نمیکنند. آدنومهای غیرفانکشنال معمولاً در هنگام تشخیص بزرگتراز آدنومهای فانکشنال هستند.

۳- آدنومهای خاموش: هورمون تولیدشده تنها در سطح بافت قابل شناسایی بوده و علائم بالینی پرکاری هییوفیز وجود ندارد.

ا توجه: آدنوم های فانکشنال و غیرفانکشنال اکثراً حاوی یک نوع سلول واحد بوده و یک هورمون واحد را تولید میکنند اما برخی آدنوم ها دو نوع هورمون (هورمون رشد و پرولاکتین شایعترین ترکیب هستند) و ندرتاً چندین نوع هورمون تولید میکنند.

• تقسیمبندی آدنوم از نظرسایز

۱- میکروآدنوم: قطر آدنوم کمتر از ۱cm است.

۲- ماکروآدنوم: قطر آدنوم بیشتراز ۱cm است.

● توجه: آدنوم های غیرفانکشنال با احتمال بیشتری
ماکروآدنوم بوده و می توانند سبب کمکاری هیپوفیزگردند
زیرا به پارانشیم هیپوفیز دستاندازی نموده و آن را
تخریب می کنند (گزینه د).
تخریب می کنند (گزینه د).

• ياتوڙنن

۱- موتاسیونهای پروتئین G یکی از شایعترین تغییرات ژنومهای در این نئوپلاسمها هستند. ۴۰٪ از آدنومهای سوماتوتروف دارای موتاسیون در GNAS هستند ولی در آدنومهای تیروتروف، لاکتوتروف و گنادوتروف این موتاسیون وجود ندارد.

۲- حدود ۵٪ آدنومهای هیپوفیز، ارثی هستند. موتاسیون در ۴ ژن AIP ،PRKAR1A ،CDKN1B و MEN1عامل این آدنومها هستند.

۳- در آ**دنومهای مهاجم**، موتاسیون های زیر ممکن است وجود داشته باشد:

الف) بيان بيش از حد سيكلين D1

ب) موتاسيون TP53

ج) خاموش شدن ژن رتینوبلاستوم (RB) د) موتاسیون در اُنکوژن RAS

• مورفولوژی

۱-آدنوم هیپوفیز، یک ضایعه نوم با حدود مشخص

۲- آدنومهای کوچک ممکن است محدود به زین ترکی باشند، در حالی که آدنومهای بزرگتر می توانند به کیاسمای بینایی و ساختمانهای مجاور فشار وارد کنند؛ همچنین ممکن است موجب تخریب زین ترکی و زائده کلینوئید قدامی شوند.

۳- ۳۰٪ از آدنومها، فاقد کپسول بوده و به استخوان مجاور، سختشامه و ندرتاً مغزانتشار میابند (گزینه ب وج).

۴- مناطق خونریزی و یا نکروز در آدنومهای بزرگتر، شایعتر هستند.

 ۵- در نمای میکروسکوپی، آدنومها از سلولهای چندضلعی (پُلیگونال) یک شکل تشکیل شدهاند که به صورت صفحات، طنابها یا پاپیلاها هستند.

 ۹- یک شکل بودن (Monomorphism) سلولی و فقدان شبکه رتیکولین مشخص، موجب تمایز آدنوم هیپوفیز از پارانشیم غیرنثوپلاستیک هیپوفیز قدامی میشود.

ا توجه: وضعیت عملکردی آدنوم را نمی توان براساس طاهر هیستولوژیک آن مشخص نمود.

●آدنوم آتیپیک: آدنومهای حاوی موتاسیون TP53، فعالیت میتوزی و پرولیفراسیون بالایی داشته و رفتار تهاجمی دارند، به این آدنومها، آتیپیک گفته میشود.

الفاب

آل نومهای لاکتوتروف

۳- شایع ترین آدنوم پرکار هیپوفیز کدام میباشد؟

(پرانترنی شهریور ۹۵ ـ قطب ۵ کشوری [دانشگاه شیراز]) الف) پرولاکتینوما

ب) آدنوم مترشحه هورمون رشد

ج) آدنوم مترشحه ACTH

د) آدنوم مترشحه گنادوتروف

■ آدنومهای لاکتوتروف

 تعریف: شایعترین آدنوم عملکردی هیپوفیز، آدنوم
 لاکتوتروف تولیدکننده پرولاکتین بوده که ۳۰٪ موارد را شامل می شود.

● تظاهرات بالینی: اندازه این آدنومها از میکروآدنوم تا تومورهای بزرگ با اثر تودهای متغیر است. به کمک

روشهای ایمنوهیستوشیمی، میتوان پرولاکتین را داخل سیتوپلاسم سلولهای نئوپلاستیک نشان داد. ترشح پرولاکتین از آدنوم لاکتوتروف به قدری زیاد است که حتی میکروآدنومها هم میتوانند موجب علائم سیستمیک شوند. علائم هیپرپرولاکتینمی عبارتند از:

- ۱– آمنوره
- ۲- گالاکتوره
- ۳- فقدان میل جنسی (Libido)
 - ۴- نازایی

را توجه: پرولاکتینوما در زنان سنین باروری در مراحل زودتری تشخیص داده می شود.

 تشخیصهای افتراقی: افزایش مختصر پرولاکتین سرم (کمتراز μg/L) ممکن است در موارد زیردیده شدد:

- ۱- بارداری
- ۲- درمان با دوز بالای استروژن
 - ٣- نارسايي کليه
 - ۴- هیپوتیروئیدی
 - ۵- ضايعات هيپوتالاموسى
- ۶- داروهای مهارکننده دوپامین مثل رزرپین

۷- تودههای بالای زین ترکی که سبب هیپرپرولاکتینمی و اثر ساقه ای (Stalk effect) می شوند.

۴- در رابطه با پرولاکتینوما هیپوفیز عبارت غلط کدام است؟ (پرانترنی اسفند ۹۳ ـ قطب ۹ کشوری [دانشگاه مشهد])

- الف) شايعترين آدنوم هيپوفيز است. ب) گالاكتوره از علائم باليني آن است.
- ج) شدت علائم باليني در زنان مسن بيشتر است.
- د) کاهش میل جنسی در مبتلایان دیده میشود.

۱- پرولاکتینوما در **زنان سنین باروری** در مراحل زودتری تشخیص داده میشود.

۲- در مردان و زنان سالخورده اثرات هیپرپرولاکتینمی
 خفیف بوده و توده قبل از ایجاد علائم بالینی، بزرگ
 میشود.

(الف) (ب)

- ۵- بیماری با آمنوره، گالاکتوره، کاهش Libido ، نازایی
 و سبردرد مراجعه کرده است. کدام اقدام تشخیصی
- صحیح است؟ (دستیاری ـ تیر۱۴۰۰)
 - الف) اندازهگیری پرولاکتین سرم و CT-Scan زین ترکی ب) اندازهگیری استروژن و پروژسترون
 - ج) اندازهگیری GH و CT-Scan زین ترکی
 - د) اندازهگیری ACTH و GnRH

به پاسخ سئوال ۳ مراجعه شود.

الفابع

النومهاي سوماتوتروف

9- مردی ۳۵ ساله با سردرد و تغییر در میدان بینایی، ضعف عضلانی و ترشح ماده شیرمانند از سینه هااز ۳ ماه پیش تاکنون، مراجعه کرده است. عکسبرداری از جمجمه، اتساع زین ترکی را نشان می دهد و در آزمایش های به عمل آمده تست تحمل گلوکز مختل است؛ کدام تشخیص مناسب تراست؟

(پرانترنی ـ شهریور ۲۷)

الف) آدنوم سوماتوتروف ب) گليوم عصب اُپتيک ج، پرولاکتينوما د) مننژيوم قاعده جمجمه

🗉 آدنومهای سوماتوتروف

- ●تعریف: دوّمین اًدنوم عملکردی هیپوفیز، آدنومهای سوماتوتروف هستند که هورمون رشد تولید میکنند.
- پاتولوژی: از نظر میکروسکوپی این آدنومها حاوی سلولهای گرانول دار متراکم یا پراکنده هستند.
- ●علائم بالینی: این آدنوم ها ممکن است علائم بسیار خفیفی ایجاد کنند و لذا در هنگام تشخیص می توانند دارای اندازه بزرگی باشند. در صورت ایجاد این آدنوم قبل از بلوغ، ژیگانتیسم و بعد از بلوغ، آکرومگالی ایجاد می گردد.
- اختلالات همزاه: ترشح بیش از حد هورمون رشد،
 موجب عوارض زیر نیز می شود:
- ۱- **دیابت قندی** (مهمترین اختلال متابولیک همراه با ترشح بیش از حد هورمون رشد)
 - ۲- اختلال عملکرد گنادها
 - ٣- ضعف ژنراليزه عضلاني

- ۴- هیپرتانسیون
 - ۵- آرتریت
- ۶- نارسایی احتقانی قلب
- ۷- افزایش ریسک سرطانهای دستگاه گوارش
- ۸- ممکن است مقداری پرولاکتین هم ترشح شود.
- توجه: ترشح پایدار و زیاد هورمون رشد، ترشح کبدی فاکتور رشد شبه انسولین (IGFI)را تحریک میکند که عامل رشد بیش از حد استخوانها و عضلات است.
- ●تشخیص: حساسترین آزمایش برای تشخیص آکرومگالی، ناتوانی در مهار تولید هورمون رشد هنگام مصرف بالای گلوکز خوراکی است.

الله بع د

(النومهاي غيرعملكردي هيپوفيز

۷-کدامیک از موارد زیر منجر به افزایش سریع اندازه غده هیپوفیز و در نتیجه ایجاد کوما می شود و لذا از موارد اورژانس جراحی است؟

(پوانترنی شهریور ۴۷ ـ دانشگاه آزاد اسلامی)

الف)ما كروآدنوماي هييوفيز

- ب) آپوپلکسی هیپوفیز
 - ج) سندرم SIADH
 - ے، سندرم زین خالی د) سندرم زین خالی

■آدنومهای غیرعملکردی هیپوفیز

- اپیدمیولوژی: آدنومهای غیرعملکردی هیپوفیز،
 ۲۵ تا ۳۰٪ از تومورهای هیپوفیز را شامل می شوند.
- تظاهرات بالینی: تظاهر بالینی اصلی تومورهای غیرعملکردی هیپوفیز، اثر تودهای آنها بوده و حتی ممکن است موجب کم کاری هیپوفیزشوند. گاهی خونریزی حاد به درون یک آدنوم هیپوفیز منجربه بزرگی سریع آدنوم و اُفت سطح هوشیاری میشود که به آن آپوپلکسی هیپوفیز گفته میشود.



کمکاری هیپوفیز

 ۸- خانم ۳۵ ساله به دنبال خونریزی شدید در زمان زایمان دچار ضعف شدید، لاغری، روشن تر شدن رنگ پوست بدن، ریزش موهای زیر بغل و ناحیه پوبیس، دل درد و اسهال مزمن می شود. تشخیص شما چیست؟

(پرانترنی شهربور ۹۴ _قطب ۷ کشوری [دانشگاه اصفهان]) الف) هیپوتیروئیدی ب) سندرم کوشینگ

ج) آدیسون د) سندرم شیهان

🗉 کمکاری هیپوفیز

- پاتوژنز: معمولاً هنگامی ایجاد می شود که پیش از ۷۵٪ از غده هیپوفیز از بین رفته باشد.
- اتیولوژی: علت کمک کاری هیپوفیز ممکن است مادرزادی یا اکتسابی باشد. موارد مادرزادی بسیار نادر بوده و موارد اکتسابی به قرار زیر هستند:
 - ۱- آدنومهای هیپوفیزی غیرترشحی
- ۲- نکروزایسکمیک هیپوفیزقدامی (سندرم شیهان)
 - ٣- برداشتن هيپوفيز توسط جراحي يا رادياسيون
- ۹- سایر علل کمتر شایع عبارتند از: ضایعات التهایی
 مانند سازکوثیدوزیا سل، تروما، متاستاز.
- سندرم شیهان (نکروز بعد از زایمان هیپوفیزقدامی): شایع ترین نوع نکروز ایسکمیک هیپوفیز است. در طول حاملگی، هیپوفیز قدامی به علت افزایش سلولهای هترشحه پرولاکتین بزرگ می شود ولی خونرسانی آن به طور همزمان افزایش نمی یابد، بنابراین در صورت کاهش فشار سیستم پورت هیپوفیزی در اثر خونریزی شدید و هیپوتانسیون، هیپوفیز مستعد نکروز ایسکمیک می شود.
- ای نکته: چون هیپوفیزخلفی خون خود را مستقیماً از شاخه های شریانی دریافت می کند، در نتیجه آسیب نمی بیند.
- سایرعلل نکروز هیپوفیز: نکروز هیپوفیز بجز در
 حاملگی در شرایط زیر نیز دیده می شود:
 - DIC -1
 - ۲- آنمی سیکلسل
 - ٣- افزایش فشار داخل جمجمه
 - ۴- آسیب ناشی از تروما
 - ۵- شوک

●تظاهرات بالینی: علائم بالینی کم کاری هیپوفیز به هورمون هایی که کمبود دارند، بستگی دارد.

۱- کمبود هورمون رشد: موجب کوتولگی هیپوفیزی در کودکان می شود.

 ۲- کمبود گنادوتروپین یا GnRH: موجب آمنوره و نازایی در زنان و کاهش لیبیدو، ناتوانی جنسی و ریزش موهای پوبیس و زیر بغل در مردان می شود.

۳- کمبود TSH و ACTH: موجب هیپوتیروئیدی و هیپوآدرنالیسم می شود.

۴- کمبود پرولاکتین: سبب اختلال در شیردهی میشود.
 ۵- کمبود هورمون محرک ملانوسیت (MSH): باعث رنگیریدگی می شود.



SIADH (O)

۹- در ترشح نامتناسب ADH کدام مورد دیده می شود؟

(پرانترنی ـ شهریور ۷۹)

الف) علائم عصبی ب) هیپرناترمی ج) ادم گودهگذار د) افزایش حجم خون

■ سندرم ترشح نامتناسب SIADH) ADH)

- ●تعریف: در SIADH به علت ترشح بیش از حد ADH از هیپوفیزخلفی، آب آزاد بیش از حد بازجذب شده موجب هیپوناترمی می شود.
 - اتيولوژي

۱- ترشح ADH اکتوپیک به وسیله نئوپلاسمهای بدخیم (به ویژه کارسینوم Small cell)

۲- بیماریهای غیرنٹویلاستیک ریه

٣- آسيب موضعي به هيپوتالاموس و يا نوروهيپوفيز

• تظاهرات باليني

۱- هیپوناترمی

۲- ادم مغزی

۳- اختلال عملکرد نورولوژیک

ای تخته ای بسیار مهم: اگرچه آب کلی بدن افزایش پیدا می کند ولی حجم خون در محدوده طبیعی باقی مانده

وادم محیطی ایجاد نمی شود.



- ۱ هیپوتالاموس برروی ارشح پرولاکتین و هورمون رشد، اثر مهاری دارد.
- ۲ شایعترین آدنوم عملکردی هیپوفیز، آدنوم
 لاکتوتروف تولیدکننده پرولاکتین است.
- تظاهرات بالینی پرولاکتینوما عبارتند از: آمنوره،
 گالاکتوره، فقدان میل جنسی (Libido) و نازایی.
- ۴ دوّمین آدنوم عملکردی هیپوفیز، آدنوم سوماتوتروف بوده که هورمون رشد ترشح می نماید. مهمترین تظاهرات این آدنوم عبارتند از: الف) ژیگانتیسم در کودکان و قبل از بلوغ
 - س) آکرومگالی در بزرگسالان و بعد از بلوغ ج) دیابت و اختلال تحمل گلوکز
- ۵ آدنومهای کورتیکوتروف با ترشح بیش از حد
 کورتیزول موجب سندرم کوشینگ میشوند.
- ۶ تمام آدنومهای هیپوفیز و به ویژه انواع غیرعملکردی ممکن است با اثر تودهای موجب کمکاری هیپوفیز شوند.
- ۷ مهمترین اختلالی که موجب کمکاری هیپوفیز می شود، سندرم شیهان است. در این سندرم، متعاقب زایمان و خونریزی ناشی از آن، نگروز هیپوفیز قدامی رخ می دهد.
- ۸ سندرم SIADH موجب هیپوناترمی، ادم مغزی و اختلال عملکرد نورولوژیک میشود.
- ۹ یکی از مهمترین علل سندرم SIADH، کانسر Small cell ریه است,

تيروئيد

میپوتیروئیدی

۱۰- مناسب ترین تست جهت غربالگری هیپوتیروئیدی کدام است؟

(پرائترنی شهریور۹۷ ـ قطب ۶ کشوری [دانشگاه زنجان])

Follow up

-----الفاباي

سنجش TSH سرم، حساس ترين تست غربالگري براي

الرونيديت لنفوسيتيك مزمن (هاشيموتو)

1۱- در بررسی بافت شناسی تیروئید خانم ۵۰ سالهای، ارتشاح گسترده سلولهای التهابی تک هستهای ارتشاح گسترده سلولهای التهابی تک هستهای شده و پلاسماسل) و مراکز زایگر خوب تشکیل شده و فولیکولهای آثروفیک پوشیده با سلولهای اکسی فیلیک (هرتل) و افزایش بافت همبند بینابینی دیده می شود. کدام تشخیص محتمل تراست؟

(*پرانترنی اسفند ۹۷ ـ قطب ۳ کشوری [دانشگاه همدان و کرمانشاه])* الف) تیروئیدیت لنفوسیتیک مزمن (هاشیموتو)

ب) تيروئيديت دوكرون

تشخیص هیپوتیروئیدی است.

- ج) تيروئيديت لنفوسيتي تحت حاد
 - د) تیروئیدیت ریدل

🗉 تيروئيديت هاشيموتو

- اپیدمیولوژی: تیروئیدیت لنفوسیتیک مزمن (هاشیموتو)
 شایع ترین علت هیپوتیروئیدی در مناطقی بوده که
 کمبود ید ندارند. در زنان بسیار شایع تراست.
- پاتوژنن تیروئیدیت هاشیموتو یک بیماری اتوایمیون است که مکانیسمهای ایجاد آن عبارتند از:
 - 1- مرگ سلول با واسطه سلولهای CD8
 - γ مرگ سلول با واسطه اینترفرون
- ۳- اتصال آنتی بادی ضدتیروئید (آنتی تیروگلوبولین و آنتی پراکسیداز)
- (1) توجه: پلیمورفیسم ژن CTLA4 شانس ابتلا به تیروئیدیت هاشیموتو را بالا می برد.
- پاتولوژی: در تیروئیدیت هاشیموتو، تیروئید به صورت منتشر و قرنیه بزرگ شده است. در بررسی میکروسکوپی موارد زیر دیده می شود (۱۰۰۰) امتحانی):
- ۱- انفیلتراسیون التهابی سلولهای تک هستهای شامل لنفوسیتهای کوچک، پلاسماسل و مراکززایگر (ژرمینال)
- ۲- فولیکولهای تیروئید، آتروفیه شدهاند و توسط سلولهای هرتل یا آکسیفیل مفروش شدهاند. این سلولها، سیتوپلاسم گرانولارو ائوزینوفیلی دارند.

به پاسخ سئوال ۱۱ مراجعه شود.

(الف ب ع د

۱۳ در بررسی میکروسکوپی نمونه تیروئیدکتومی خانم ۵۰ ساله، انفیلتراسیون پارانشیم توسط سلولهای تک هستهای با تشکیل ژرمینال سنتر و نیز تغییرات اکسی فیلیک واضح در فولیکولهای تیروئید دیده می شود؛ محتمل ترین تشخیص کدام است؟

(پرانترنی میان دوره _خرداد ۹۸)

الف) تیروئیدیت تحت حاد ب) بیماری گریوز ج) آدنوم فولیکولار د) تیروئیدیت هاشیموتو

به پاسخ ستوال ۱۱ مراجعه شود.

الف ب ج

۱۴- تیروئید بیماری با سابقه هیپوتیروئیدی به طور منتشر و یکنواخت بزرگ شده است. بعد از عمل جراحی، در بررسی میکروسکوپی انفیلتراسیون سلولهای آماسی تک هسته ای شامل لنفوسیت و پلاسماسل با تشکیل فولیکول لنفاوی مشاهده می شود. و جود کدامیک از یافتههای هیستوپاتولوژیک زیر محتمل ترین است؟

(پرانترنی ۔اسفند ۹۰)

الف) اجسام كلسيفيه هم مركز (اجسام پساموما) ب) گرانولومهاي با مركز نكروزه

ج) سلولهای آکسی فیل با سیتوپلاسم گرانولر (هرتل سل) د) بافت فیبرو در اطراف کپسول تیروئید با چسبندگی به بافتهای گردن

به پاسخ سثوال ۱۱ مراجعه شود.

الفابي

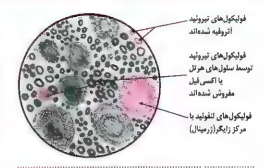
وزن و جانم \$۱ ساله با عدم تحمل سرما، افزایش وزن و کندی حرکات مراجعه کرده است. تیروئید در لمس بزرگ \$TSH=\$11.7 ثمایشات وی به قرار زیراست: \$ آزمایشات وی به \$ \$ \$

Anti Thyroglobulin +

Anti Peroxidase +

كدام تشخيص مطرح است؟

(پرانترنی شهریور ۹۵ _قطب اکشوری [دانشگاه گیلان و مازندران])



تيروئيديت هاشيموتو

۳- سلولهای هرتل با حضور میتوکندری های متعدد مشخص گردیدهاند.

۴- به صورت کمتر شایع، تیروئید به علت فیبروز وسیع،
 کوچک و آتروفیک می شود (نوع فیبروزان)

 عوارض: تیروئیدیت هاشیموتو ریسک ابتلا به لنفوم غیرهوچکین B-cell را افزایش میدهد.

● تظاهرات بالینی: تیروئیدیت هاشیموتو بیشتر در زنان میانسال رخ داده و با بزرگی بدون درد تیروئید تظاهر میابد. بزرگی تیروئید معمولاً منتشر و متقارن است. هیپوتیروئیدی معمولاً به تدریج رخ می دهد، اما قبل از آن ممکن است تیروتوکسیکوز گذرا (Hashitoxicosis) رخ دهد.

● یافته های آزمایشگاهی: در طی مرحله تیروتوکسیکوز میزان Free T3 و Free T4 افزایش و سطح TSH، جذب ید رادیواکتیو (RAIU) کاهش می یابد. با اضافه شدن هیپوتیروئیدی، T3 و T4 کاهش و TSH افزایش پیدا می کند.

(DE VE

۱۲- ارتشاح منتشر سلولهای التهابی لنفوپلاسماسل با تشکیل فولیکول لنفاوی به همراه تغییرات هرتل (Hurthle cell changes) در اپی تلیوم فولیکولر تیروئید ازمشخصات مهم درتشخیص کدامیک ازانواع بیماریهای تیروئید زیر می باشد؟

Hashimoto thyroiditis (ب Graves disease الف)

De Quervain thyroiditis (ه Multinodular goiter (ج

الف) تیروئیدیت گرانولوماتو ب) کارسینوم پاپیلری ج) تیروئیدیت هاشیموتو د) بیماری گریوز

درتیروئیدیت لنفوسیتیک مزمن (هاشیموتو) دو آنتی بادی زیر مثبت هستند:

۱- آنتی تیروگلوبولین

۲- آنتی پراکسیداز

الف ب اح

۱۶- افزایش تیترآنتی بادی ضد پراکسیداز تیروئیدی ، در کدامیک از بیماری های زیر مشاهده میشود؟

(پرانترنی شهریور ۹۸ ـ قطب ۷ کشوری [دانشگاه اصفهان]) الف) گریوز

ب) تيروئيديت هاشيموتو

ج) گواتر

د) تیروئیدیت تحت حاد گرانولوماتوز

به پاسخ سئوال ۱۵ مراجعه شود.

الفابع

۱۷- شایع ترین علت هیپوتیروئیدی در مناطقی که کمبود ید وجود ندارد، کدام است؟

(پرانترنی شهریور ۹۳ دانشگاه آزاد اسلامی)

الف) تيروئيديت لنفوسيتيك مزمن

ب) تیروئیدیت تحت حاد گرانولوماتوز

ج) گريوز

د) گواتر مولتی ندولر

تیروئیدیت هاشیموتو شایعترین علت هیپوتیروئیدی در مناطقی است که کمبود یُد ندارند.

الهابع

۱۸- بیماری باسابقه هیپوتیروئیدی و بزرگی تیروئید، در حال حاضر با ندول منفرد تیروئید به پزشک مراجعه کرده است. در بررسی پاتولوژی از نمونه ندول فوق تجمع سلولهای التهابی مزمن با تشکیل ژرمینال سنتر (مرکززایگر) دیده می شود. کدامیک از موارد زیر در ارتباط با ضایعه فوق صحیح است؟

(دستی*اری _مرداد* ۹۹)

الف) در این بیماری ابتلا به کارسینوم مدولاری تیروئید بالاتر است.

ب) این بیماری از علل نادر هیپوتیروئیدی میباشد. ج) شانس ابتلا به لنفوم غیرهوچکین در این بیماران بالاتر ۱

 د) این بیماری در جوامعی که کمبود ید آندمیک است. شایع تراست.

تیروئیدیت هاشیموتو ریسک ابتلا به لنفوم غیرهوچکین B - cell را افزایش می دهد.

الف ب ال

۱۹- در بررسی میکروسکوپی تیروئید با بزرگی منتشر در خانم ۳۲ سالهای که علائم تیروتوکسیکوز داشته است، ارتشاح متراکم سلولهای آماسی لنفوسیت با مراکز زایگر و سلولهای اپیتلیال فولیکولار دارای سیتوپلاسم فراوان گرانولرو اسیدوفیل مشاهده شده است. در بررسی سطوح خونی هورمونها در این مرحله در بیمار تمام موارد صحیح هستند، بجز:

(پرانترنی میان دوره _ تیر ۹۷)

الف) كاهش TSH

ب) افزایش Free T4

ج) افزایش جذب ید رادیواکتیو

د) افزایش سطح T3

در تیروثیدیت هاشیموتو در برخی موارد در ابتدا تیروتوکسیکوزموقتی وجود دارد که با تغییرات آزمایشگاهی زیر همراه است:

یر مارد ۱- افزایش Free T4 و Free T3

۲-کاهش , TSH

۳-کاهش جذب ید رادیواکتیو (RAIU)

همچنین به پاسخ سئوال ۱۱ مراجعه شود.

(الف) ب

۲۰- دریک بیمار مبتلا به تیروئیدیت هاشیموتو که دچار تیروتوکسیکوز شده است، از چه آزمایشی جهت موقتی بودن تغییرو افتراق آن از هیپرتیروئیدی استفاده میکنیم؟ (برانترنی میان درره ـ آبان ۹۶)

The Control of the Co

الف) TSH

ب) آنتیبادی ضدتیروئیدی

ج) T3 و T4

د) جذب يد راديواكتيو

به پاسخ سئوال ۱۹ مراجعه شود.

الفابع

تیروئیدیت تحت حاد گرانولومایی (تیروئیدیت دوکرون)

71- خانم ۴۰ سالهای پس از یک سرماخوردگی دچار بزرگ شدگی یکطرفه غدد تیروئید شده است. در بیوپسی تیروئید، تخریب فولیکول ها، نشت کولوئید، ارتشاح سلول های لنفوسیتی و پلاسماسل و ماکروفاژها و واکنش گرانولومایی واجد سلول های غول آسا دیده می شود. محتمل ترین تشخیص کدامیک از موارد زیر است؟ (پرانترنی شهریور ۲۷- قطب ۱۰ کشوری [دانشگاه تهران])

الف) گواتر مولتی ندولر ب) دوکرون ج) هاشیموتو د) یاییلری کارسینوما

🖻 تيروئيديت تحت جاد (De Quervain)

● اپیدمیولوژی: تیروئیدیت گرانولومایی تحت حاد (De Quervain) در سنین ۳۰ تا ۵۰ سال شایعتر بوده و مانند سایر تیروئیدیت ها در زنان شایعتر است. اکثر مبتلایان سابقه یک عفونت ویروسی در دستگاه تنفسی فوقانی دارند.

● پاتولوژی: غده تیروئید سفت و دارای کپسول سالم است که ممکن است به صورت یکطرفه یا دوطرفه بزرگ شده باشد. از نظر میکروسکوپی، تخریب فولیکولهای تیروئید و خروج کلوئید موجب انفیلتراسیون PMN میشود و با گذشت زمان این انفیلتراسیون توسط لنفوسیتها، پلاسماسلها و ماکروفاژها جایگزین میشود. کلوئید خارج شده سبب یک واکنش گرانولومایی میشود که حاوی سلولهای Giant است.

● علائم بالینی: شروع بیماری به صورت حاد بوده و علائم کاراکتریستیک آن شامل درد گردن (به ویژه در هنگام بلع)، تب، میالژی و بزرگی متغیر تیروئیدی گذرارخ در ابتدای بیماری ممکن است هیپرتیروئیدی گذرارخ

دهد. با پیشرفت بیماری و تخریب غده تیروئید، یک مرحله گذرای هیپوتیروئیدی رخ میدهد.

 ● یافته های آزمایشگاهی: افزایش لکوسیت ها و ESR مهمترین یافته های آزمایشگاهی هستند.

• درمان: به طور مشخص Self-limited بوده و اکثر
 بیماران در عرض ۶ تا ۸ هفته، یوتیروئید می گردند.

الفاباع

۲۲- در یک خانم ۴۰ ساله با بزرگی و درد منطقه تیروئید همراه با تب و احساس ناخوشی، آزمایش خون انجام شده، لکوسیتوزو افزایش ESR را نشان داده است. انتظار دارید کدام یافته ها در بررسی پاتولوژی نمونه تیروئید بدست آید؟

(پراتترنی شهریور ۹۸ ـ قطب ۲ کشوری [دانشگاه تبریز]) الف) سلولهای فولیکولی منشوری بلند با تراکم زیاد و تشکیل یاییلا

ب) پارگی فولیکول ها و اکستراوازیشن کلوئید با ارتشاح نوتروفیلی

ج) فولیکولهای لنفاوی دارای مراکز زایگر همراه با سلولهای هرتل

د) فیبروزگسترده تیروئید و ساختارهای مجاور با فیکساسیون آنها

به پاسخ سئوال ۲۱ مراجعه شود.

الفاوج

۲۳- خانم میانسالی به دنبال عفونت ویروسی تنفسی دچار بزرگی دردناک تیروئید همراه با تیروتوکسیکوز گذرا گردیده است. هر ESR بیمار افزایش یافته است. در نمای میکروسکوپی، کدام یافته زیر وجود دارد؟

(پرانترنی اسفند 10 ـ قطب 1 کشوری [دانشگاه گیلان و مازندران]) الف) ارتشاح لنفوسیت با تشکیل ژرمینال سنتر ب) ارتشاح التهابی مختلط همراه با گرانولوم ج) فیبروز وسیع بدون سلولهای التهابی د) هیپرپلازی بافت تیروئید

به پاسخ سئوال ۲۱ مراجعه شود.

الف بع ح

۲۴- خانم ۴۰ ساله بزرگی و ناراحتی در ناحیه گردن را طی هفته گذشته ذکر میکند. در معاینه، بزرگی منتشر و قرینه تیروئید همراه با تندرنس و نیز یافته های هیپرتیروئیدی در تستهای آزمایشگاهی بیمار دیده شد. وی ۸ هفته بعد به اندوکرینولوژیست مراجعه میکند. در آن زمان بزرگی و تندرنس مشهود نبوده و در آزمایشات مجدد یوتیروئیدی شناسایی شد. کدامیک از بیماری های زیر با بیشترین احتمال مطرح می گردد؟ (برانترنی اسفند ۹۴ منطب اکشوری [دانشگاه گیلان و مازندران])

الف) گواترندولر ب) تيروئيديت دوكرون

ج) تيروئيديت ريدل د) تيروئيديت هاشيموتو

به پاسخ سئوال ۲۱ مراجعه شود.

الفاجاحا

۲۵- در کدامیک از تیروئیدیتها واکنش التهابی گرانولومی مشاهده می شود؟ (دستیاری داسفند ۷۹)

الف) دوکرون ب) هاشیموتو ج) لنفوسیتیک د) حاد

به پاسخ سئوال ۲۱ مراجعه شود.

تيروئيديت تحتُّ حاد لنفوسيتي

۲۶- تیروئیدیت بعد از حاملگی از کدام نوع است؟

(پرانترنی اسفند ۹۴ ـ قطب۳ کشوری [دانشگاه همدان و کرمانشاه]) الف) تیروئیدیت تحت حاد گرانولوماتو

- ب) تيروئيديت هاشيموتو
- ج) تیروثیدیت تحت حاد لنفوسیتی
 - د) تيروئيديت ريدل

🗉 تیروئیدیت تحت حاد لنفوسیتی

تعریف: این نوع تیروئیدیت که ممکن است بعد از
 زایمان رخ دهد به نامهای زیر نیز شناخته می شود:

- ۱- تیروئیدیت خاموش
- ۲- تیروئیدیت بدون درد
- ۳- تیروئیدیت بعد از زایمان
- اپیدمیولوژی: بیشتر در زنان میانسال رخ میدهد.

اتیولوژی: علت این تیروئیدیت، اتوایمیون بوده چرا که در تعداد زیادی از بیماران آنتی بادی ضدتیروئید در خون وجود دارد.

● علائم بالینی: در اکثر موارد با یک توده گردنی بدون درد یا علائم هیپرتیروئیدی تظاهر می یابد. در فاز اؤلیه بیماری، تیروتوکسیکوز رخ داده که در طی چند ماه بیمار یوتیروئید می گردد. در تعداد کمی از بیماران در نهایت هیپوتیروئیدی رخ می دهد.

• پاتولوژی: دو یافته اصلی پاتولوژیک عبارتند از:

۱- انفیلتراسیون لنفوسیتی

۲- مراکز ژرمینال (زایگر) هیپرپلاستیک در پارانشیم تیروئید

(العاب عاد)

۲۷- خانمی ۳۰ ساله، چند ماه پس از زایمان به علت توده بدون درد گردنی مراجعه مینماید. در معاینه، تیروئید بزرگ بوده و در آزمایشات، هورمونهای تیروئیدی در حد طبیعی هستند. کدام یافته هیستولوژیک زیر در بررسی بافتشناسی این وضعیت با احتمال بیشتری دیده میشود؟

(دستیاری -اردیهشت ۹۲) الف) ارتشاح منتشر لنفوسیتی همراه با تشکیل مراکز زایگر

الف) ارتشاح منتشر لنفوسیتی همراه با تشکیل مراکز زایگر ب) تخریب بافت تیروثید همراه با تشکیل گرانولومهای التهابی

ج) وجود ساختمان های پاپیلری پوشیده از سلول های فولیکولی

د) صفحات سلولی با هسته های دوکی تا چند وجهی در ماتریکس هموژن

به پاسخ سئوال ۲۶ مراجعه شود.

الفاباج

پروئيديت ريدل

۲۸- وجود یک تیروئید سفت و ثابت که نمای نئوپلاسم
 تیروئید را تقلید نموده و همراه با فیبروز خلف صفاق
 است، مطرح کننده کدام بیماری تیروئید می باشد؟

الف) تیروئیدیت لنفوسیتی مزمن (دستیاری ـ تیر۱۴۰۰) ب) تیروئیدیت تحت حاد گرانولومایی

ج) تيروئيديت تحت حاد لنفوسيتي

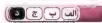
د) تیروئیدیت ریدل

■ تیروئیدیت ریدل: تیروئیدیت ریدل یک بیماری نادر و از تظاهرات بیماری های مرتبط با IgG4 است.

 ▼نظاهرات بالینی: در تیروئید، توده سفت و ثابت وجود دارد که نمای نئوپلاسم تیروئید را تقلید میکند.

• پاتولوژی: فیبروز وسیع در تیروئید و ساختارهای اطراف آن در گردن دیده می شود.

پیماری همراه: تیروئیدیت ریدل ممکن است با فیبروز
 ایدیوپاتیک در سایر مناطق بدن از جمله رتروپریتوئن
 همراه باشد.



پیماری گریوز (۱

۲۹- خانم ۳۵ سالهای به علت تیروتوکسیکوز، افتالموپاتی
 و درموپاتی مراجعه کرده است. کدامیک از موارد زیر در
 گزارش لام پاتولوژی این بیمار غلط است؟

(امتحان درون دانشگاهی)

الف) هیپرپلازی و هیپرتروفی سلولهای اپی تلیال فولیکولار

ب) انفیلتراسیون با غلبه لنفوسیتهای B

ج) سلولهای اپیتلیال فولیکولار استوانهای و بلند

د) کلوئید در مجاری فولیکولی با حاشیه Scalloped

🗉 بیماری گریوز

●تعریف: بیماری گریوز شایعترین علت هیپرتیروئیدی اندوژن بوده که با تریاد زیر مشخص می گردد:

۱- تيروتوكسيكوز

۲- افتالموپاتی انفیلتراتیو و اگزوفتالمی در ۴۰٪ بیماران ۳- درموپاتی انفیلتراتیو به نام میگزدم پرهتیبیال در تعداد کمی از بیماران

 اپیدمیولوژی: بیماری گریوز در زنان ۷ برابر شایعتر از مردان بوده و پیک بروز آن ۲۰ تا ۴۰ سالگی است.

ژنتیک: عوامل ژنتیکی که در ایجاد گریوز نقش دارند.
 عبارتند از:

HLA-DR3 -1

۲- یلی مورفیسم ژن CTLA-4

PTPN22 -

پاتوژنز: بیماری گریوز به علت اتصال اتوآنتی بادی
 به رسپتور TSH در سلولهای فولیکولر اپی تلیال تیروئید
 ایجاد می شود.

●بیماریهای همراه: همانند تیروئیدیت هاشیموتو، بیماریهای اتوایمیون مثل لوپوس، آنمی پرنیشیوز، دیابت نوع آو بیماری آدیسون ممکن است در همراهی با گریوز دیده شوند.

• ياتولوژي

۱- هیپرپلازی و هیپرتروفی منتشر سلولهای اپیتلیال فولیکولار

 ۲- سلولهای اپی تلیال فولیکولار، بلند، استوانهای و متراکم تر می گردند.

۳- کلوئید موجود در مجرای فولیکولار، رنگ پریده و حاشیه دالبُری (Scalloped margins) دارد.

۳- انفیلتراسیون با غلبه لنفوسیتهای T

۵- وجود مراکز ژرمینال (زایگر)

۶- رسوب گلیکوزآمینوگلیکانها و انفیلتراسیون لنفوسیتی
 در افتالمویاتی و درمویاتی



واترمولتی ندولر

۳۰- وجود مناطقی از فیبروزو کلسیفیکاسیون و تغییرات کیستیک در نمای میکروسکوپی تیروثید، مربوط به کدامیک از بیماریهای زیراست؟

(پرانترنی شهریور ۹۸ ـ دانشگاه آزاد اسلامی)

الف) بیماری گریوز

ب) گواتر ندولر توکسیک

ج) تيروئيديت تحت حاد لنفوسيتي

د) تيروئيديت دوكرون

■گواقرمولتی ندولر: در این بیماری غده تیروئید مولتی لوبوله، بزرگ و نامتقارن است. در برش سطحی، ندولهای نامنظم حاوی مقادیر متغیری از کلوئید ژلاتینی و به رنگ قهوهای وجود دارد. در ضایعات قدیمی، غالباً مناطقی از فیبروز، خونریزی، کلسیفیکاسیون و تغییرات کیستیک مشاهده میگردد (نکته اصلی سئوال).

درنمای میکروسکوپی، فولیکولهای سرشار از کلوئید که با اپیتلیوم غیرفعال و پهن مفروش گردیدهاند و مناطقی از هیپرتروفی و هیپرپلازی اپیتلیوم فولیکولر دیده میشوند.



- www.kaci.ir

نئويلاسمهاي تيروئيد

(ا

۳۱- خانم ۴۵ ساله به علت ندول سرد تیروئید تحت عمل جراحی قرار میگیرد. در نمای ظاهری، ضایعه متفرد با محدوده کاملاً مشخص و در مطالعه میکروسکوپی متشکل از فولیکول های تیروئید تقریباً هماندازه و مشابه بافت طبیعی تیروئیداست. ضایعه دارای کپسول مشخص با اثر فشاری روی بافت طبیعی اطراف می باشد؛ مناسب ترین تشخیص کدام است؟

(دستیاری _اردیبهشت ۹۴)

الف) آدنوم فولیکولار ب) بیماری گریوز

ج) کارسینوم مدولاری د) کارسینوم پاپیلری

🗉 آدنومهای تیروئید

● تعریف: آدنوم تیروئید، نئوپلاسم خوش خیم تیروئید بوده که از اپی تلیوم فولیکو لارمنشاء می یابد و معمولاً منفرد است. اگرچه اکثر آدنوم ها، غیرعملکردی هستند، اما تعداد اندکی از آنها هورمون های تیروئیدی تولید می کنند (آدنوم توکسیک) و تیروتوکسیکوز بالینی ایجاد می نمایند.

• ياتوژنز

۱- در آدنومهای توکسیک، مسیرهای سیستم پیامرسان رسیتور TSH دچار موتاسیون هستند. دو موتاسیون مهم در این بیماران شامل TSHR و GNAS است. آدنومهای توکسیک چون هورمون تیروئیدی تولید می کنند موجب هیپرتیروئیدی علامتدار شده و در مطالعات تصویربرداری به صورت ندول داغ (Hot) دیده می شوند.

 ۲- در ۲۰٪ از آدنومهای فولیکولی بدون عملکرد، موتاسیون در ژن RAS دیده میشود.

• پاتولوژی: آدنوم یک ضایعه منفرد بوده که از فولیکولهای پُر شده از کلوئید که توسط سلولهای ایی تلیال مفروش شده، تشکیل گردیده است. آدنوم دارای یک کیسول مشخص و سالم است.

ای تخته ای بسیار مهم: بررسی تهاجم به کپسول در افتراق آدنوم فولیکولار از کارسینوم فولیکولار حیاتی است؛ چرا که در کارسینوم فولیکولار، تهاجم به کپسول و یا عروق وجود دارد ولی در آدنوم فولیکولار، کپسول سالم و

Follow up

- ۱ شایعترین علت هیپوتیروئیدی در مناطقی که کمبود یُد ندارند، تیروئیدیت لنفوسیتیک مزمن (تیروئیدیت لنفوسیتیک مزمن (تیروئیدیت هاشیموتو) است. نکات مهم در این بیماری به قرار زیر است:
- انفیلتراسیون لنفوسیتهای کوچک، پلاسماسل و مراکز زایگر (ژرمینال) ∣
- وجود سلولهای هرتل یا آکسیفیل با سیتوپلاسم گرانولار و ائوزینوفیلی
- تیروئیدیت هاشسیموتو ریسـک ابتلابـه لنفوم غیرهوچکینی B- cell را بالا میبرد.
- در این بیماران آنتیبادیهای آنتینیروگلوبولین
 و آنتیپراکسیداز، مثبت هستند.
 - RAIU کاهش یافته است.
- ۲ تیروئیدیت تحت حاد دوکرون معمولاً در زنان ۳۰ تا ۵۰ سال و معمولاً متعاقب یک عفونت ویروسی تنفسی فوقانی رخ می دهد. تخریب فولیکولهای تیروئید و خروج کلوئید موجب انفیلتراسیون PMN می شود که با گذشت زمان انفیلتراسیون توسط لنفوسیتها، پلاسماسلها و ماکروفاژها جایگزین می شود. وجود یک واکنش گرانولومایی حاوی سلول Giant ویژگی ایل نوع تیروئیدیت است.
- تیروثیدیت تحت حاد لنفوسیتی ممکن است پس از زایمان رخ دهد و دارای ۲ یافته پاتولوژیک زیراست:
 الف) انفیلتراسیون لنفوسیتی
- ب) مراکزژرمینال (زایگر) هیپرپلاستیک در پارانشیم تیروئید
- ۴ در تیروئیدیت ریدل، تیروئید سفت و ثابت بوده و ممکن است با فیبروز رتروپریتوثن همراه باشد.
- ۵ بیماری گریوز با هیپرتروفی و هیپرپلازی منتشر فولیکولهاو انفیلتراسیون لنفوسیتی (با غلبه ۲-cell) مشخص می گردد. ویژگی پاتولوژیک اصلی اُفتالموپاتی و درموپاتی ناشی از گریوز، رسوب گلیکوزآمینوکلیکانها و انفیلتراسیون لنفوسیتی است.
- ۶ در گواتر مولتی ندولر، فولیکول ها سرشار از کلوئید ژلاتینی بوده و در ضایعات قدیمی مناطقی از فیبروز، خونریزی، کلسیفیکاسیون و تغییرات کیستیک مشاهده می گردد.

تهاجم نیافته أست (نکته اصلی سئوال). گاهی در آدنوم فولیکولار، آتییی سلولی مشاهده می شود ولی تنها نشانه بدخیمی، تهاجم به کیسول است و نه آتییی سلولی

• علائم بالینی: اکثر آدنومهای تیروئید به شکل ندول بدون درد تظاهر می پایند. توده های بزرگتر ممکن است علائم موضعی نظیر اشکال در بلع به وجود آورند.

●اسكن تيروئيد: آدنومها معمولاً در اسكن تيروئيد به صورت ندول سرد دیده می شوند. حداکثر ۱۰٪ ندول های سرد در نهایت بدخیم می شوند. برعکس، بدخیمی در ندولهای داغ، **ناد**ر است. آدنومهای توکسیک در اسکن تيروئيد به صورت يک ندول داغ نمايان مي شوند.

📲 نكته: افتراق قطعي آدنومها از كارسينوم فوليكولي فقط براساس بررسي دقيق هيستولوژي نمونه جراحي

(اله باع د)

۳۲- آقای ۴۶ ساله با ندول منفرد تیروئید مراجعه کرده است. در بررسی میکروسکویی، توده کیسول دار و متشکل از فولیکولهای منظم حاوی کلوئید است. برای تشخیص بدخیمی، کدامیک از موارد زیر ضروری است؟ (پرائترنی اسفند ۹۴ ـ قطب ۱۰ کشوری [دانشگاه تهران])

الف) تهاجم به کیسول

ب) ميتوز بالا

ج) وجود سلولهای با سیتوپلاسم ائوزینوفیلی

د) وجود آتیپی در سلول ها

به پاسخ سئوال ۳۱ مراجعه شود.

الف ب ج د

٣٣- احتمال بدخيمي دركدام ندول تيروئيد بيشتراست؟ (پرانترنی شهریور ۹۵ _ قطب ۷ کشوری [دانشگاه اصفهان]) ب) Hot الف) Multiple

Cold (3 Warm (ج

به پاسخ سئوال ۳۱ مراجعه شود.



کارسینوم پاییلری تیروئید

۳۴- پسر ۱۰ ساله با سابقه رادیوتراپی گردن و ندول تیروئید مورد جراحی قرار میگیرد. در بررسی میکروسکویی، فولیکولهای تیروئید مفروش از سلولهایی باهستههای روشن و حاوی سودوانکلوزیون دیده می شود. کدام (پرانترنی میان دوره _دی ۹۹) تشخیص زیر محتمل تر است؟

الف) Papillary carcinoma

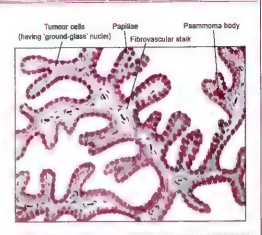
Follicular carcinoma

Medullary carcinoma (

Anaplastic carcinoma (s

🗉 کارسینوم پاییلری تیروئیدی

- اپیدمیولوژی: شایعترین سرطان تیروئید است (پیشتر از ۸۵٪ موارد).
- باتوژنز: فعال شدن مسير MAP كيناز ويژگي أكثر کارسینومهای پاییلری است. بازآرایی کروموزومی در **آنکوژن** RET یا NTRK1 در کانسر پاییلری دیده می شود.
- ریسک فاکتون مواجهه با اشعههای یونیزان به ویژه در دو دهه اوّل زندگی، مهمترین ریسک فاکتور کانسرهای تیروئید است. اکثر کانسرهای ناشی از مواجهه با اشعههای يونيزان، **كارسينوم پاپيلري** هستند.
- پانتههای پاتولوژیک: تشخیص کارسینوم پاییلری بر اساس ویژگیهای هسته سلولهای نئوبلاستیک صورت میگیرد، حتی اگر ا**لگوی پاییلری** وجود نداشته باشد؛ این ويژكيها عبارتنداز:
- ۱- هسته سلولها دارای کروماتین ظریف و پراکنده بوده که سبب نمای شفاف ایتیکی می شود. به این تغییرات در هسته سلولها، نمای Ground glass یا Orphan Annie eye گفته می شود.
- ۲- انکلوزیونهای کاذب داخل هستهای (سودوانکلوزیون)
- ۳- شیارهای داخل هسته ای (Intranuclear grooves)
- ۴- اجسام پساموما: ساختمانهای کلسیفیهای هستند که درون پاپیلاها دیده می شوند.
- تظاهرات باليني: كارسينوم پاپيلري به شكل توده بدون درد در گردن یا تیروئید و یا به شکل متاستاز به غدد لنفاوي گردن تظاهر پيدا ميكند.
- پیشآگهی: پیشآگهی این توموربسیار خوب است به طوری که ۱۰ Survival ساله آن ۹۵٪ است. متاستاز م**نفرد به غدد لنفاوی گردنی**، اثری بر روی پیشآگهی



كانسر پاپيلرى تيروثيد

خوب این کانسر ندارد. اگرچه متاستاز کارسینوم پاپیلری، لنفاوی است وئی در تعداد کمی از بیماران متاستاز خونی به ریه در زمان تشخیص وجود دارد. پیشآگهی به عوامل زیر بستگی دارد: ۱- سن بیمار (در افراد بالای ۴۰ سال پیشآگهی بدتر میشود). ۲- وجود گسترش به خارج تیروئید و متاستاز دوردست.

الفراب

۳۵-کدامیک از کانسرهای اوّلیه تیروثید متشکل از سلولهایی با "هسته حاوی کروماتین ظریف و پخش" بوده که به هسته، منظرهای شفاف را میدهد؟

(پرانترنی ۔اسفنا۔ ۹۹)

الف) پاپیلری ب) فولیکولر ج) مدولری د) آنایلاستیک

به پاسخ ستوال ۳۴ مراجعه شود.

الفرباعات

۳۶- در بررسی میکروسکوپی از تومور کپسولدار تیروئید، سلولهایی با هستههای نسبتاً روشن واجد شیاری بر روی هسته دیده می شود که این سلولها به دوریک محور مرکزی همبندی عروقی تجمع یافته اند. تهاجم سلولهای تومورال به کپسول توده همراه با پساموما بادی نیز مشهود است. تشخیص شما چیست؟ (براترنی استند ۹۶ مقلب ۱۰ کشوری [دانشگاه تهران])

الف} آدنوم فولیکولر ب) کارسینوم فولیکولر ج) کارسینوم آناپلاستیک د) کارسینوم پاپیلری

به پاسخ سئوال ۳۴ مراجعه شود.

(الف (ب) ح

۳۷- در نمونه ندول تیروئید بیماری، هستههای Optically Clear ,Pseudoinclusion و پساموما بادی دیده شده است. کدامیک از تشخیصهای زیرمحتمل تر است؟ (پرانترنی شهربور ۹۴ _ قطب ۵ کشوری [دانشگاه شیرازا) الف) کارسینوم پاپیلری ب) کارسینوم مدولری ج) کارسینوم هرتل _ سل د) کارسینوم فولیکولر

به پاسخ سئوال ۳۴ مراجعه شود.

الفابع

۳۸- مرد ۴۵ سالهای که به علت وجود توده منفرد در لوب راست تیروئید جراحی شده است. در نمای میکروسکوپی، تومور از زواید انگشتی ساخته شده که پوشیده از سلولهای اپیتلیال بوده که هسته روشن دارند و حاوی انکلوزیون درون هستهای و شیار (Groove)

(Groove) هستند، بهترین تشخیص کدام است؟ (پرانتری اسفند 1۵ ـ قطب ۴ کشوری [دانشگاه اهواز])

الف) کارسینوم پاپیلری ب) آدنوم فولیکولر ج) کارسینوم فولیکولر د) آدنوم سلول هرتل

به پاسخ سئوال ۳۴ مراجعه شود.

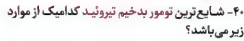
۳۹-کدامیک از کانسرهای اولیه تیروئید عمدتاً از طریق مسیرهای لنفاتیک متاستاز میدهند؟

(برانترنی شهریور ۹۴ دانشگاه آزاد اسلامی)

الف) کارسینوم پاپیلری ب) کارسینوم فولیکولر ج) کارسینوم مدولری د) کارسینوم آناپلاستیک

به پاسخ سئوال ۳۴ مراجعه شود.

الف العالق



(پرانترنی شهرپور ۹۴ ـ قطب ۴ کشوری [دانشگاه اهواز])

الف) پاپیلری ب) فولیکولر ج) مدولری د) آنایلاستیک

به پاسخ سئوال ۳۴ مراجعه شود.

الساباحات

كارسينوم فوليكولر تيروئيد

۴۱- در تشخیص افتراقی ضایعات فولیکولر تیروئید، کدام یافته های میکروسکوپی زیر به نفع کارسینوم فولیکولر است؟ (پراترنی-شهریور ۹۹)

الف) وجود يلئومورفيسم هستهاي موضعي

ب) آتیپی و هستکهای برجسته

ج) اندازه و حجم توده

د) تهاجم به کیسول و یا عروق

■كارسينوم فوليكولر

 اپیدمیولوژی: کارسینوم فولیکولر تیروئید دوّمین سرطان شایع تیروئید است (۱۵-۵٪). در زنان شایع تر بوده و در سنی بالاتراز کارسینوم پاپیلری ایجاد میگردد (پیک بروز ۴۰ تا ۶۰ سال).

• اتيولوڙي

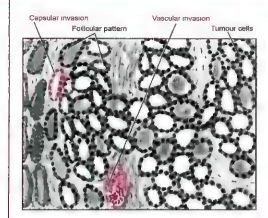
۱- کارسینوم فولیکولر در مناطق دچار کمبود ید شایعتر است.

۲- کارسینوم فولیکولر تیروئید در اغلب موارد با مواسیون RAS یا مسیر پیامرسان PI3K/AKT همراه است. این دو موتاسیون در آدنوم فولیکولر خوش خیم و کارسینوم آناپلاستیک نیزممکن است وجود داشته باشد.

۳- در $\frac{1}{7}$ تا $\frac{1}{7}$ مبتلایان به کارسینوم فولیکولر، یک ترانسلوکاسیون موجب ایجاد ژن الحاقی PAX8-PPARG می شود.

● علائم بالینی: کارسینوم فولیکولر تیروئید اکثراً به شکل یک "ندول منفرد سرد" تظاهر میابد.

• راههای انتشار: این تومور از طریق خون به ریه، استخوان و کبد متاستاز میدهد. برخلاف کارسینوم پاییلری متاستاز به غدد لنفاوی ناحیهای نادر است.



كانسر فوليكولر تيروئيد

درمان: کارسینوم فولیکولر از طریق جراحی درمان
 می شود.

● تشخیص افتراق: افتراق کارسینوم فولیکولر از آدنوم فولیکولر از نظر ظاهری غیرممکن است. تنها راه افتراق کارسینوم فولیکولر از آدنوم فولیکولر بررسی تهاجم تومور به کپسول و عروق خونی است. تهاجم تومور به کپسول و عروق خونی حاکی از کارسینوم فولیکولر است (۱۰۰۰ متحانی).



۴۲ در بررسی توده تیروئید، ساختارهای فولیکولر با هستههای یک شکل دیده می شود. کدامیک از موارد زیر در افتراق آدنوم از کارسینوم فولیکولر اهمیت بیشتری دارد؟ دردافترای میان دوره خرداد ۴۴۰۰)

الف) برداشت نمونه کافی برای تشخیص تهاجم به کپسول ب) انجام تستهای ایمنوهیستوشیمی

ج) انجام تستهای مولکولی

د) بررسی مارکر سرمی کلسی تونین

به پاسخ سئوال ۴۱ مراجعه شود.

۴۳ خانم ۳۵ سالهای با توده ۴ سانتی متری توپُر در لوب راست تیروئید مراجعه کرده است. سلولهای ضایعه طرحی شبیه به سلولهای غددی فعال تیروئید دارند و به کپسول و عروق تهاجم نمودهاند. کدام

عبارت در مورد این بیماری صحیح است؟

(پراتترنی شهریور ۹۵ ـ قطب ۳ کشوری [دانشگاه همدان و کرمانشاه]) الف) هسته سلول ها طرح شیشه مات (Ground Glass) دارد.

- ب) اجسام پساموما در ضایعه دیده می شود.
- ج) بیشتر به استخوان و ریه، متاستاز می دهد.
- د) در استرومای تومور مواد آمیلوئید دیده می شود.

كارسينوم فوليكولرتيروئيد اكثراً از طريق خون به ريه، استخوان و كبد متاستاز مىدهد. همچنين به پاسخ سئوال ۴۱ مراجعه شود.



۴۴- میزان بروز بالای جهش RAS در کدام ضایعه تیروئید دیده می شود؟

(پرانترنی شهرپور ۹۴ ـ قطب ۸ کشوری (دانشگاه کرمان!) الف) کارسینوم فولیکولر ب) کارسینوم پاپیلری ج) کارسینوم مدولری د) تیروئیدیت دوکرون

شایعترین اختلال اُنکوژنیک در کارسینوم فولیکولر موتاسیون RAS و ترانسلوکاسیونی است که موجب ایجاد ژن الحاقی PAX8-PPARG می شود.



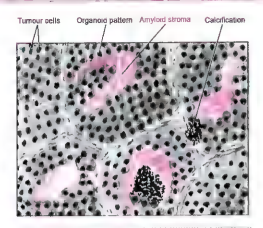
کارسینوم مدولری تیروئید

۴۵- در کدامیک از تومورهای تیروئید افزایش کلسی تونین سرم و رسوب آمیلوئید در تومور دیده می شود؟ (برانترنی اسفند ۹۷ مقطب ۲ کشوری [دانشگاه تیریز])

- الف) Follicular carcinoma
 - ب) Papillary carcinoma
- Medullary carcinoma (ह
- Anaplastic carcimoma (3

🗉 کارسینوم مدولری تیروئید

● تعریف: کارسینوم مدولری تیروئید یک نئوپلاسم نوروآندوکرین بوده که از سلولهای پارافولیکولریا ی تیروئید منشاء می گیرد. این سلولها، کلسی تونین ترشح می کنند که نقش مهمی در تشخیص و پیگیری بیماران بعد از جراحی دارد.



كارسينوم مدولري تيرونيد

- ●ژنتیک: موتاسیون پروتوأنکوژن RET در ایجاد کارسینوم مدواری تیروئید نقش دارد.
- انواع: کارسینوم مدولری تیروئید در ۷۰٪ موارد اسپورادیک بوده و در ۳۰٪ موارد به صورت خانوادگی در زمینه MEN2A و MEN2A و کارسینوم مدولری تیروئیدی خانوادگی (FMTC) بدون ارتباط با MEN است.
- غربالگری: در هر دو شکل اسپورادیک و خانوادگی، موتاسیون پروتوانکوژن RET وجود دارد. غربالگری اقوام بیمار از نظر سطح بالای کلسی تونین یا موتاسیون RET امکان تشخیص زودرس توموررادرمواردفامیلیال امکان پذیر
- پاتولوژی: نمای پاتولوژیک کارسینوم مدولری تیروئید در زیر میکروسکوپ به صورت آشیانه هایی از سلولهای چندوجهی (پُلیگونال) و دوکی شکل به همراه رسوب ماده آمیلوثید میباشد (۱۰۰٪ امتحانی). یافته کاراکتریستیک، رسوب ماده آمیلوئید بوده که در حقیقت کلسی تونین تغییر شکل یافته است (نکات اصلی سئوال).
- توجه: کارسینوم مدولری خانوادگی دو ویژگی دارد که عبارتند از:
 - ۱- چند کانونی بودن
 - ۲- هیپریلازی چند کانونی سلول C
- توجه: در تمام بستگان مبتلایان به MEN2 در صورت وجود موتاسیون RET باید جهت پیشگیری از کارسینوم مدولری تیروئید، تیروئیدکتومی پروفیلاکتیک انجام شود.

■ کارسینوم آناپلاستیک: کارسینوم آناپلاستیک تیروئید، تومورهای تمایز نیافته سلولهای پوششی فولیکولر تیروئید هستند. این تومور بسیار مهاجم بوده و میزان مرگ و میر در آن ۱۰۰٪ است. مبتلایان به این سرطان نسبت به سایر کانسرهای تیروئید، مسن تر هستند (گزینه د).

• پاتولوژی: در لام پاتولوژی سلولهای زیر دیده می شود:
۱- سلولهای Gaint یلئومورفیک بزرگ

۲- سلولهای دوکی شکل با ظاهر سارکومی

الف ب ح د

۴۶ در رنگ آمیزی ایمنوهیستوشیمیایی سلولها و استرومای تومورال یک ندول تیروئید، کلسی تونین شناسایی می گردد. کدام نوع تومور زیر محتمل تراست؟

(پرانترنی میان دوره ــدی ۹۷)

الف) پاپیلری ب) فولیکولر ج) آناپلاستیک د) مدولری

به پاسخ سئوال ۴۵ مراجعه شود.

(لف ب ع

۴۷- در گزارش پاتولوژی ضایعه تیروئید، به وجود سلولهای توموری چندوجهی و دوکیشکل و مقدار زیادی ماده صورتی رنگ یکنواخت بدون سلول در بافت اشاره شده است. کدامیک از کارسینومهای تیروئید این نما را ایجاد میکنند؟ (دستیاری اسفند ۷۷)

الف) مدولری ب) پاپیلری ج) فولیکولر د) آناپلاستیک

دو یافته مهم در لام پاتولوژی کارسینوم مدولری تیروئید، عبارتند از:

۱- سلولهای چندوجهی (پُلیگونال) و دوکی شکل (Spindle-Cell)

۲- رسوب ماده آمیلوئید که به صورت رسوب بدون
 سلول صورتی رنگ در لام پاتولوژی دیده می شود.
 همچنین به پاسخ سئوال ۴۵ مراجعه شود.

(الفارب) ع (د)

۴۸ - در کدام تومور تیروئید وجود رسوبات آمیلوئید بیشتر دیده می شود؟ (بیشتر دیده می شود؟

الف) کارسینوم مدولری ب) کارسینوم آناپلاستیک ج) کارسینوم پاپیلری د) کارسینوم فولیکولر

به پاسخ سئوال ۴۵ مراجعه شود.

الفابع

۴۹-گدامیک از تومورهای تیروثید در سندرم MEN دیده می شود؟ (دستیاری ـ اسفند ۸۷)

الف) توموری که دارای ساختمانهای پاپیلری در بافت و انکلوزیونهای داخل هستهای باشد.

ب) توموری که دارای رسوب آمیلوئید در مناطقی از بافت تومور است.

ج) توموری که عمدتاً دارای فولیکولهای تیروئیدی زیاد به همراه دستاندازی به کیسول است.

د) توموری که از سلولهای B در زمینه تیروئیدیت هاشیموتونشأت می گیرد.

شایعترین کانسر تیروئید که در همراهی با MEN2A و MEN2B رخ می دهد، کارسینوم مدولری تیروئید است.

۵۰ در بررسی میکروسکوپی توده منفرد غده تیروئید بیمار جوانی، یک رشد نئوپلاستیک متشکل از سلولهای چندوجهی تا دوکی مشاهده گردید. در ماتریکس خارج سلولی، مواد صورتی رنگ هموژن و آمورف و جود دارد. برای پیگیری بیمار بعد از عمل تیروئیدکتومی، اندازه گیری کدامیک پیشنهاد می شود؟

Calcitonin (پ Thyroglobulin (الف Calcium (ع Serotonin (ج

به پاسخ سئوال ۴۵ مراجعه شود.

الف ب ع د

يادداشت. 🖟 .

غدد پاراتيروئيد

مىرياراتىروئىدى اۇليە

۵۱- ضایعات اسکلتی بانمای Ostitis Fibrosa Cystica ثانویه به کدامیک از اختلالات زیر است؟

(برانترنی شهربور ۹۵ - قطب ۸ کشوری [دانشگاه کرمان]) الف) هیپرپاراتیروئیدی ب) هیپوتیروئیدی ج) کم کاری غده هیپوفیز د) برکاری غده هیپوفیز

🗈 هیپریاراتیروئیدی اوّلیه

- ●اتیولوژی: هیپرپاراتیروئیدی اولیه یک علت مهم هیپرکلسمی است. علل هیپرپاراتیروئیدی عبارتند از:
 - ۱- آدنوم: ۸۵ تا ۹۵٪
 - ۲- هیپریلازی اؤلیه یاراتیروئید: ۵ تا ۱۰٪
 - ۳– کارسینوم پاراتیروئید: ۱٪
- ژنتیک: اختال در دو ژن به طور شایع در همراهی با تومورهای پاراتیروئید گزارش گردیدهاند:
 - ۱- بازآرایی ژن سیکلین D1
 - ۲- موتاسیون در ژن سرکوبگر تومور MEN1
- ♦اپیدمیولوژی: هیپرپاراتیروثیدی اولیه در زنان با نسبت ۴ به ۱ شایعتراست.
- ●تظاهرات بالینی: افزایش میزان کلسیم یونیزه شایعترین تظاهر هیپرپاراتیروئیدی اوّلیه است. همچنین هیپرپاراتیروئیدی اوّلیه شایعترین علت هیپرکلسمی خاموش (بیعلامت) میباشد. تظاهرات هیپرپاراتیروئیدی اوّلیه به قرار زیر هستند:
 - دردهای استخوانی و سنگ کلیه
- اختلالات گوارشی: یبوست، تهوع، زخم پپتیک، پانکراتیت و سنگ کیسه صفرا
 - اختلالات CNS: افسردگی، لتارژی و تشنج
 - اختلالات نوروماسكولار: ضعف و هيپوتوني
 - پرادراری و پرنوشی
- گ یادآوری: دردهای استخوانی، سنگ کلیوی، علائم شکمی و تظاهرات سایکولوژیک علائم اصلی هیپرپاراتیروئیدی آنه هستند.
- پاتولوژی: تظاهرات اصلی هیپرپاراتیروئیدی عبارتند

Follow up

- ۱ آدنوم فولیکولر شایعترین نئوپلاسم خوشخیم تیروئید بوده در حاللی که کارسینوم پاپیلری شایعترین نئوپلاسم بدخیم تیروئید است.
- ۲ آدنوم فولیکولراز فولیکولهای تیروئیدی پُرشده از کلوئید تشکیل یافته که توسط یک کپسول مشخص و سالم احاطه گردیده است.
- ۳ بررسی تهاجم به کپسول در افتراق آدنوم فولیکولر از کارسینوم فولیکولر احیاتی است چرا که در کارسینوم فولیکولر، تهاجم به کپسول و یا عروق وجود دارد ولی در آدنوم فولیکولر، کپسول سالم و تهاجم نیافته است.
 - ۴ ریسک بدخیم در ندولهای "سرد" بیشتراست.
- ه یافتههای میکروسکوپیک کاراکتریستیک کارسینوم پاپیلری تیروئید به قرار زیر هستند:
- هسته سلول دارای گروماتین ظریف و پراکنده بوده که سبب نمای شفاف أیتیکی می شود.
- نمــای Ground glass یا Ground glass در هسته سلول ها
 - انكلوزيون هاي كاذب داخل هستهاي
 - شیارهای داخل هستهای (Grooves)
 - اجسام پساموما
- ۶ کارسینوم فولیکولر از طریق خون و کارسینوم پاپیلری از طریق لنف گسترش میابد.
- ۷ ویژگیهای مهم **کارسینوم مدولری تیروئید،** عبارتنداز:
- از سسلولهای پارافولیکولریا C تیروئید منشاء یافته و کلسی تونین ترشح می کند.
- موتاسیون پروتوانکوژن RET در ایجاد آن نقش دارد.
- از سلولهای چندوجهی و دوکی شکل به همراه رسوب ماده آمیلوئید تشکیل یافته است.
- با سـندرمهای MEN2A و MEN2B همراهی دارد.

*U*_B

۱- Osteitis fibrosa cystic در این وضعیت کورتکس استخوان نازک شده و مغز استخوان حاوی بافت فیبری زیاد به همراه کانونهای خونریزی و کیست است.

۲- تومورهای قهوهای (Brown tumor)

۳- سنگهای دستگاه ادراری و کلیه

۴- نفروكلسينوز

الفاباعادا

۵۲- خانمی ۳۰ ساله با دردهای استخوانی و سطح کلسیم ۱۹ mg/dl مراجعه نموده، شایع ترین یافته در یاراتیروئید وی کدام است؟

(پرانترنی اسفند ۹۶ ـ قطب ۵ کشوری [دانشگاه شیراز])

الف) کارسینوم ب) هیپرپلازی ج) آدنوم د) آتروفی

به پاسخ سئوال ۵۱ مراجعه شود.



میپوپاراتیروئیدی

۵۳- دریک خانم ۴۵ ساله که به علت کارسینوم فولیکولر تیروئید تحت عمل جراحی برداشتن کامل تیروئید قرار گرفته است، ۲۴ ساعت پس از عمل بیمار از سوزش در دستها و پاها شکایت دارد. علائم بیمار به سرعت تبدیل به کرامپهای شدید عضلانی و تشنج می شوند. قبل از شروع درمان کدامیک از نتایج آزمایشگاهی زیر مورد انتظار است؟

(پرانترنی شهریور ۹۴ _قطب ۶ کشوری [دانشگاه زنجان])

الف) كاهش كلسيم و افزايش PTH

ب) كاهش كلسيم و كاهش PTH

ج) افزايش كلسيم و كاهش PTH

د) افزایش کلسیم و افزایش PTH

🗈 هیپوپاراتیروئیدی

 اپیدمیولوژی: شیوع هیپوپاراتیروئیدی نسبت به هیپرپاراتیروئیدی بسیار کمتراست.

• اتيولوژي

۱- از بین رفتن در هنگام جراحی: شایعترین علت هیپوپاراتیروئیدی برداشتن اشتباهی پاراتیروئید در هنگام

تيروئيدكتومى يا دايسكشىن گردن است (مثل Case مورد نظر سئوال).

 ۲- فقدان مادرزادی: سندرم دی ژرژ به علت حذف بخشهایی از کروموزوم 22q11.2 رخ داده و با موارد زیر مشخص می گردد:

الف) هيپوپاراتيروئيدي

ب) آپلازی تیموس

ج) نقائص قلبي

۳- هیپوپاراتیروئیدی اتوایمیون: یک سندرم ارثی چند غدهای ناشی از اتوآنتی بادی برعلیه ارگان های متعدد غددی است (پاراتیروئید، تیروئید، آدرنال ها و پانکراس).

 ■ تظاهرات بالینی: علائم بالینی به علت هیپوکلسمی ناشی از کمبود PTH بوده و به قرار زیر هستند:

۱- **افزایش تحریک پذیری عصبی - عضلانی به** شکل گزگز، اسپاسم عضلانی، شکلک درآوردن و اسپاسم کارپوپدال ممتد یا کزاز

۲- آریتمیهای قلبی

٣- افزایش فشار داخل جمجمه

۴- تشنج

۵-گاهی در موارد مزمن کاتاراکت، کلسیفیکاسیون گانگلیونهای بازال مغزو اختلالات دندانی دیده میشود.



Follow up

۱ شایعترین علت هیپرپاراتیروئیدی اوّلیه، آدنوم پاراتیروئیداست.

۲ یافته های پاتولوژیک اصلی هیپرپاراتیروئیدی اولیه عبارتند از:

Osteitis fibrosa cystic (الف

ب) تومورهای قهوهای (Brown tumor)

ج) سنگهای ادراری و کلیوی

د) نفروكلسينوز

يانكراس

ا ياتوژنزديابت

۵۴- تمـام تغییرات مورفولوژیک زیـر در دیابت نوع ۱۱ دیده می شود، بجز:

(پرانترنی شهریور ۹۸ قطب ۷ کشوری [دانشگاه اصفهان]) الف) کاهش اندازه و تعداد جزایر

ب) رسوب آمیلوئید

ج) انفیلتراسیون لکوسیتها در جزایر

د) دگرانولاسیون سلولهای بتا

تغییرات پانکراس در دیابت: تغییرات پاتولوژیک

پانکراس در جریان دیابت عبارتند از:

۱- **کاهش تعداد و اندازه جزایر پانگراس:** این ویژگی در **دیابت نوع I** بیشتر دیده میشود.

۲- انفیلتراسیون لکوسیتها در جزایر: انفیلتراسیون
 لنفوسیتهای Tکه بیشتر در دیابت نوع I رخ می دهد.

۳- رسوب آمیلوئید در جزایر: در دیابت نوع II مشاهده می گردد. آمیلوئید به شکل رسوبات صورتی رنگی دیده می شود که در اطراف مویرگها و بین سلول ها قرار دارند.

۴- افزایش تعداد و اندازه جزایر: این ویژگی در نوزادان غیردیابتی مادران دیابتی مشاهده می گردد.

الفابي

۵۵ - در پانکراس نوزاد غیردیابتی متولید شده از مادر مبتلا به دیابت کدامیک از موارد زیر دیده میشود؟

(برانترنی -اسفند ۸۲)

الف) افزایش تعداد و اندازه جزایر لانگرهانس ب) دگرانولاسیون سلولهای بتا در بررسی میکروسکوپ ۱۱کترین:

ج) انفیلتراسیون لکوسیتی ائوزینوفیل در جزایر لانگرهانس د) رسوب مواد آمیلوئید در جزایر لانگرهانس

به پاسخ سئوال ۵۴ مراجعه شود.

الفابع

۵۶-کدامیک از مشخصات زیربین دیابت نوع I و نوع II مشترک است؟

(براتترنی اسفند ۹۴ ـقطب ۳ کشوری [دانشگاه همدان و کرمانشاه]) الف) وجود آنتی بادی برعلیه سلولهای جزایر لانگرهانس پانکراس

ب) مقاومت به عملکرد انسولین

ج) ارتباط با MHC Class II

د) گلیکولیزاسیون غیرآنزیمی پروتئینها

■ پاتوژنز عوارض مزمن دیابت: هیبرگلیسمی پایدار (گلوکوتوکسیسیتی) مدیاتور اصلی در ایجاد عوارض مزمن دیابت است. حداقل ۳ مسیر متابولیک مجزا موجب عوارض طولانی مدت دیابت می شوند. این مسیرها عبارتند از:

۱- تولید فرآورده های نهایی گلیکاسیون پیشرفته (AGEs): به علت واکنش های غیرآنزیمی بین پیشسازهای داخل سلولی مشتق از گلوکز با پروتئین های آمینی، AGE ایجاد می گردد (گزیشه د). تولید AGE با هیپرگلیسمی شدت می باید.

۲- فعال شدن پروتئین کیناز C

۳- اختلال در مسیرها پلیال

توضیح ضروری: گزینه های الف، ب وج، براساس جدول ارائه شده در صفحه بعد مختص به هریک از انواع دیابت نوع ایا II هستند. گزینه "د"، پاتوژنز عوارض مزمن دیابت بوده که در هر دو نوع دیابت رخ می دهد.



فروپاتی دیابتی

۵۷- به کدامیک از نماهای میکروسکوپی در بیوپسی کلیه فرد مبتلا به دیابت، ضایعه Kimmelstiel-Wilson اطلاق میگردد؟

(برانترنی اسفند ۹۵ ـ قطب ۹ کشوری [دانشگاه مشهد]) الف) گلومرولواسکلروز ندولر ب) اسکلروز مزانژیال منتشر ج) آرتریولواسکلروز هیالن د) نکروز یاپیلری

■ نفروپاتی دیابتی: نارسایی کلیه دومین علت مرگ ناشی از دیابت بعد از انفارکتوس میوکارد است. در نفروپاتی دیابتی ۳ ضایعه مهم دیده می شود:

شروع معمولاً در دوره كودكي و نوجواني

وزن طبیعی یا کاهش وزن قبل از تشخیص کاهش پیشرونده انسولین خون

اتوآنتی بادی برحلیه سلول های جزیرهای کتواسیدوز دیابتی در صورت عدم درمان با انسولین

🖪 ژنتیک

ارتباط قوی با MHC کلاس او II، ارتباط با پلی مورفیسم CTLA4 و PTPN22

🗉 ياتوژنز

عدم تحمل اتوآنتي ژنهاي جزيرهاي

■ پاتولوژی

انسولیت اتوایمیون کاهش سلولهای بتا، آثروفی جزایر

دیابت نوع 🎞

شروع معمولاً در دوره بزرگسالی، اگرچه بروز آن در کودکان و نوجوانان افزایش یافته است اکثر بیماران جاق هستند (۸۰٪)

اکثرییماران چاق هستند (۱۸۰٪) افزایش انسسولین خون (در مراحل اوّلیه)، انسسولین طبیعی یا کاهش متوسط (در مراحل پیشرفته) از آنسان میزاد.

اتوآنتی بادی وجود ندارد کومای هیپراسمولار غیرکتوتیک

ارتباط با HLA ندارد. ارتباط با ژنهای دیابتوژنیک و ژنهای چاقی

مقاومت به انسبولین در بافت های محیطی، اختلال در مکانیسم جبرانی سلول های بتا عوامل مرتبط با چاقی از جمله اسیدهای چرب غیراستریفیه در خون، مدیاتورهای التهابی، اُدیپوسیتوکین ها

> رسوپ ماده آمیلوئید در جزایر (مراحل دیررس) کاهش خفیف سلولهای بتا

> > • ضایعات گلومرولی: مهم ترین ضایعات گلومرولی به قرار زیر هستند:

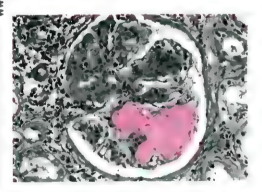
> > > ۱- ضخیم شدگی غشا پایه مویرگی

۲- گلومرولواسکلروز ندولر (ضایعه کیمل اشتیل ـ ویلسون): نوعی ضایعه گلومرولی بوده که با رسوبات توپی شکل ماتریکس لایه لایه در محیط گلومرول مشخص می گردد. این ندول ها، PAS مثبت بوده و حاوی سلول های مزانژیال هستند.

۳- اسکلروز مزانژیال منتشو: به غیر از دیابت در افراد مُسن یا مبتلایان به هیپرتانسیون نیز دیده می شود.

ای نخته ای بسیار مهم: اسکلروز مزانژیال منتشر را می توان علاوه بر دیابت در افراد مُسن و مبتلایان به هیپرتانسیون هم مشاهده نمود ولی گلومرولواسکلروز ندولر، پاتوگنومونیک دیابت است.

●ضایعات عروقی کلیه: آترواسکلروز و آرتریولواسکلروز کلیوی بخشی از عوارض ماکروواسکولر دیابت هستند. آرتریولواسکلروز هیالین فقط آرتریولهای آوران را مبتلا نمی کند بلکه عروق وابران هم درگیر هستند.



گلومرولواســکلروزندولــردر دیابــت طولانــی مدت (ضایعه کیمل اشتیل ـویلسون)

● پیلونفریت: در مبتلایان به دیابت، پیلونفریت حاد و مزمن شایعتر است. پاپیلیت نکروزان (نکروز پاپیلا) یکی از انواع پیلونفریت حاد است که در دیابتیها شایعتر است.

ا عوارض چشمی دیابت

۵۸- شایعترین عارضه چشمی ناشی از دیابت کدام است؟ (پرانترنی اسفند ۹۴ ـ قطب ۴ کشوری [دانشگاه اموازا) الف) یووئیت ب) کاتاراکت

ج) گلوکوم د) رتینوپاتی

■عوارض چشمی دیابت: سه عارضه چشمی دیابت، عبارتند از:

۱- رتینوپاتی (شایعترین عارضه چشمی دیابت)

۲- کاتاراکت

٣- گلوکوم

■ رتینوپاتی: رتینوپاتی شایعترین عارضه چشمی دیابت بوده که به دو گروه غیرپرولیفراتیو و پرولیفراتیو تقسیم می گردد.

رتینوپاتی دیابتی غیرپرولیفراتیو: شامل موارد زیر
 ست:

۱- خونریزی داخل رتین یا پرهرتینال

۲- اگزودای رتین: ممکن است نرم (میکروانفارکت) یا
 سخت (رسوب پروتئین و لیبید پلاسما) باشد.

۳- میکروآنوریسم، در مناطقی ایجاد میشود که در میستهای موبرگی از بین رفته باشند.

۴- اتساع وریدی

۵- ادم

 ۶- از همه مهمتر افزایش ضخامت دیواره مویرگها (میکروآنژیوپاتی)

● رتینوپاتی دیابتی پرولیفراتیو: مرحله پرولیفراتیو به علت نئوواسکولاریزاسیون (ایجاد عروق جدید) و فیبروز ایجاد گردیده و می تواند موجب عوارض خطرناکی مثل کوری (به ویژه در صورت درگیری ماکولا)، خونریزی ویتره و جداشدگی شبکیه گردد.

الف ب

۵۹- در خانمی با دیابت طولانی مدت، وجود کدام اختلال در معاینه ته چشم به عنوان پیامد خطرناک محسوب می شود؟

(پراتترنی شهریور ۹۵ مقطب ۶ کشوری ادانشگاه زنجان) الف) انفارکت شبکیه ب) پرولیفراسیون عروقی ج) ادم و اگزودای شبکیه د) میکروآنوریسم

به پاسخ سئوال ۵۸ مراجعه شود.



Follow up

- ۱ تغییرات پانکراس در دیابت عبارتند از: الف) کاهش تعداد و اندازه جزایر پانکراس ب) انفیلتراسیون لنفوسیتهای T در جزایر ج) رسوب ماده آمیلوئید در جزایر
- د) افزایـش تعداد و انـدازه جزایر (در نوزادان سـالم مادران دیابتی)
- ۲ یافته پاتوگنومونیک نفروپاتی دیابتی،گلومرولواسکلروز ندولربوده که به آن ضایعه Kimmelstiel-Wilson گفته می شود.
- ۳ شایعترین عارضه چشمی دیابت، **رتینوپاتی دیابتی** است.

كورتكس آدرنال

(۵) میرکورتیزولیسم (کوشینگ)

۶۰ افزایش ترشح ACTH همراه با هیپرپلازی دوطرفه کورتکس آدرنال و نیز افزایش سطح گلوکوکورتیکوئیدهای خون در یک بیمار مطرحکننده کدام حالت است؟

(پرانترنی اسفند ۹۵ ـ دانشگاه آزاد اسلامی)

الف) مصرف گلوکوکورتیکوئید

ب) بیماری کوشینگ

ج) آدنوم فعال كورتكس آدرنال

د) هیپرپلازی اوّلیه فعال کورتکس آدرنال

🖪 ھيپركورتيزوليسم

● اتيولوژي

۱- شـایع ترین علت هیپرکورتیزولیسم ، مصرف **استروئید** ا**گزوژن** است .

۲- سه علت آندوژن هیپرکورتیزولیسم عبارتند از:
 الف)بیماری اولیه هیپوتالاموس_هیپوفیز که موجب ترشح ACTH
 ۸۵ می شود (عامل ۷۰٪ موارد کوشینگ آندوژن)

نمای شماتیک انواع مختلف سندرم کوشینگ

ب) ترشح ACTHاکتوپیک توسط نئوپلاسمهای غیرهیپوفیزی (به ویژه توسط کانسر Small cell ریه)

ع) تومورهای اوّلیه کورتکس آدرنال (آدنوم یا کارسینوم) و به ندرت هیپرپلازی اوّلیه کورتکس آدرنال

پاتولوژی: تغییرات مورفولوژیک غدد آدرنال بسته به علیت هیپرکورتیزولیسم متفاوت است.

۱- در کوشینگ ناشی از کورتیکواستروثید اگزوژن: آتروفی دوطرفه آدرنال

۲- در کوشینگ ناشی از تومور هیپوفیز و تومورهای
 اکتوپیک تولیدکننده ACTH: هیپرپلازی دوطرفه منتشر
 آدرنال

۳- در کوشینگ ناشی از تومور آدرنال: هیپرپلازی ندولر آدرنال

● تغییرات غده هیپوفیز: در غده هیپوفیز شایع ترین تغییر ناشی از افزایش گلوکوکورتیکوئید، تغییر هیالن کروک (Crooke hyaline) است. در این تغییر، سیتوپلاسم بازوفیلیک و گرانولر طبیعی سلولهای تولیدکننده ACTH در هیپوفیز قدامی، توسط یک ماده بازوفیلی روشن و هموژن جایگزین می شود. این تغییر به دلیل

تجمع فیلامانهای کراتین اینترمدیت در سیتوپلاسم سلول است.



۶۱ بیماری با چاقی مرکزی، Moon facies و استریای شکمی مراجعه نموده است؛ کدامیک از موارد زیر در ارزیابی بیمار از اولویت بیشتری برخوردار است؟

(پرانترنی اسفند ۹۷ _قطب ۵ کشوری [دانشگاه شیراز])

الف) Brain MRJ

ب) Drug history

Physical exam of abdomen (

Check of serum ACTH (3

شایعترین علت هیپرکورتیزولیسم، مصرف استروئید اگزوژن است.



۶۲-کاهش وزن غده فوق کلیوی در کدامیک از انواع بیماری کوشینگ دیده می شود؟ (دستیاری داسفند ۷۸)

الف) سندرمهای پارانئوپلاستیک ب) مصرف طولانی مدت داروهای استروئیدی ج) بیماری با منشاء غده فوق کلیوی د) بیماری با منشاء غده هیبوفیز

با توجه به شکل شماتیک انواع مختلف سندرم کوشینگ، در مصرف اگزوژن کورتیکواستروئید، آدرنال کوچک میشود.

الف ب آخ

۳۳-کدام جمله در مورد تغییرات Crooke hyaline (پرانترنی شهریور ۹۶-دانشگاه آزاد اسلامی) الف) این تغییرات برای بیماری کوشینگ اختصاصی است. ب) عبارت است از بزرگی غیرعادی و ناگهانی هیپوفیز در جریان بیماری کوشینگ که منجر به کوری می شود. ج) این تغییرات در نمای ماگروسکوپی غده آدرنال در

د) این تغییرات در نمای میکروسکوپی غده هیپوفیز در جریان بیماری کوشینگ دیده می شوند.

تمام موارد سندرم کوشینگ دیده می شوند.

در غده هیپوفیز شایعترین تغییر ناشی از افزایش گلوکوکورتیکوئید، تغییرهیالین کروک است. در این تغییر، سیتوپلاسم بازوفیلیک و گرانولرطبیعی سلولهای تولید کننده ACTH در هیپوفیزقدامی، توسط یک ماده بازوفیلی روشن و هموژن جایگزین می شود. این تغییر به دلیل تجمع فیلامانهای کراتین اینترمدیت در سیتوپلاسم سلول است.



ميپرآلدوسترونيسم

د) جهش در ژنهای میتوکندری

۶۴- آقای ۷۰ ساله با علائم ضعف، پارستزی، اختلالات بینایی و تتانی مراجعه کرده است. در معاینه بالینی، کمبود پتاسیم به همراه فشارخون بالاگزارش شده است؛ کدامیک از موارد زیر در بیمار صدق میکند؟

(پرانترنی شهریور ۹۸ ـ قطب ۵ کشوری [دانشگاه شیاز]) الف} آدنوم تولیدکننده آلدوسترون ب) افزایش ACTH خون ج) جهش در ژن I—MSH

🗉 هيپرآلدوسترونيسم

• تظاهرات باليني

۱- هیپرتانسیون علامت کاراکتریستیک هیپرآلدوسترونیسم است. هیپرآلدوسترونیسم اولیه، شایعترین علت هیپرتانسیون های ثانویه بوده به طوری که عامل ۱۰-۵٪ از موارد هیپرتانسیون ثانویه است.

 ۲- هیپوکالمی به دلیل دفع کلیوی پتاسیم، دوّمین علامت مهم در این بیماران است. هیپوکالمی موجب تظاهرات عصبی عضلانی مثل ضعف عضلانی، پارستزی، اختلالات بینایی و گاهاً تتانی واضح عضلانی می شود.

پاتوژنر: در هیپرآلدوسترونیسم اؤلیه، به علت وجود
یک آدنوم مترشحه آلدوسترون، تولید آلدوسترون به صورت
خودمختار افزایش یافته و در نتیجه به علت سرکوب
سیستم رنین _ آنژیوتانسین، فعالیت رنین پلاسما کاهش
می یابد.

انداوری: شایعترین علت هیپرآلدوسترونیسم، آدنوم منفرد تولیدکننده آلدوسترون بوده که به آن سندرم Conn گفته می شود.

• پاتولوژی

۱- آدنومهای مترشحه آلدوسترون، تودههای منفرد و کوچک (با قطر کمتر از ۲ سانتی متر) و دارای کپسول هستند.

 ۲- برخلاف آدنومهای کورتیکال همراه با سندرم کوشینگ، آدنومهای تولیدکننده آلدوسترون، موجب سرکوب ترشح ACTH نمیگردند، لذا کورتکس آدرنال و غده آدرنال سمت مقابل، آتروفیک نیستند.

 ۳- در برش آنها، رنگ تومور زرد رنگ بوده و سلولهای کورتیکال مملو از چربی هستند که بیشتر شبیه به سلولهای فاسیکولاتا بوده و نه سلولهای گلومرولوزا (منبع طبیعی آلدوسترون)

۴- یک یافته کاراکتریستیک در آدنومهای تولیدکننده آلدوسترون، وجود انکلوزیونهای سیتوپلاسمی لایه لایه و اثوزینوفیلیک بوده که به آجسام آسپیرونولاکتون معروف هستند. این اجسام بعد از درمان فشارخون با اسپیرونولاکتون ایجاد می گردند؛ چرا که اسپیرونولاکتون داروی انتخابی هیپرآلدوسترونیسم اؤلیه است.

فصل ۱۰ 🗢 بیماریهای آندوکرین 🔝 🔝

۶۵-کدام اختلال موجب هیپرناترمی، هیپوکالمی و كاهش سطح يلاسمايي رنين مي شود؟

(برانترنی شهربور ۹۳ _قطب۷ کشوری [دانشگاه اصفهان])

ب) تنگی شریان کلیوی ألف) سندرم نفروتیک د) سندرم Conn ج) حاملگی

به پاسخ سئوال ۶۴ مراجعه شود.

(الق (ب) (ج) (د)

الرسایی آدرنال (بیماری آدیسون)

۶۶- خانم ۴۰ سالهای به علت تیرگی رنگ یوست که اخيراً دچار آن شده است و همچنین ضعف و بی حالی مراجعه نموده است. در پررسی به عمل آمده مقدار ACTH وي افزايش قابل ملاحظه اي دارد كدام تغيير (پرانترنی ۔اسفند ۷۹) زير محتمل تراست؟

الف) وجود متاستاز در قشر آدرنال

ب) وجود آنتی بادی ضد سلولهای قشر آدرنال

ج) اَرْنزی سلولهای قشر آدرنال

د) هیپرپلازی یک طرفه قشر آدرنال

🗉 نارسایی آدرنال (بیماری آدیسون)

• تعریف: بیماری آدیسون یک اختلال غیرشایع بوده که به دلیل ت**خریب پیشرونده کورتکس آدرنال** رخ میدهد و در بیش از ۹۰٪ موارد به یکی از ۴ اختالال زیر مربوط

١- آدرناليت اتوايميون

۲- سل

۳- ایدن

۴- سرطانهای متاستاتیک

● آدرنالیت اتوایمیون: ۷۰-۶۰٪ موارد را شامل می شود و شایعترین علت نارسایی اوّلیه آدرنال در کشورهای توسعه یافته است. اتوآنتی بادی علیه چند آنزیم اصلی استروئیدساز در بیماران دیده میشود. این بیماری در چند سندرم پلیآندوکرینوپاتی اتوایمیون از جمله APS1 دیده می شود. APS1 با موتاسیون ژن AIRE بر روی کروموزوم ۲۱ مرتبط بوده و تظاهرات آن به قرار زیر

۱-کاندیدیاز پوستی _مخاطی

- ۲- ناهنجاریهای پوستی
- ۳- اختلالات مینای دندان
- ۴- اختلالات ناخن ها (دیستروفی اکتودرمال)
- عفونتها: به ویژه سل و عفونتهای قارچی مثل هيستويلاسما كيسولاتوم وكوكسيديوييدس ايميتيس
- سرطانهای متاستاتیک: تومورهایی که به آدرنال متاستاز می دهند، می توانند موجب آدیسون شوند. شایعترین کارسینومهای متاستاز دهنده به آدرنال، کارسینومهای ریه و پستان هستند.

• پاتولوژی

 ۱- در آدرنالیت اتوایمیون به علت آتروفی کورتکس آدرنال، غده آدرنال چروکیده شده و توسط لنفوسیتها انفیلتره شده است.

۲- در موارد عفونی، واکنش التهابی گرانولوماتوز دیده مىشود.

۳- در کارسینوم های متاستاتیک، آدرنال بزرگ شده و ساختار طبیعی آن به علت انفیلتراسیون سلول های تومورال از بین رفته است.

● تظاهرات باليني: براي ايجاد علائم نارسايي آدرنال، لازم است که حداقل ۹۰٪کورتکس آدرنال تخریب گردد. ضعف، خستگی، بیاشتهایی، هیپوتانسیون، تهوع، استفراغ، کاهش وزن، اسهال و هیپرپیگمانتاسیون پوستی از علائم اصلی بیماری آدیسون هستند. شایعترین مناطقی که هیپرپیگمانتاسیون در آنها دیده می شود، شامل صورت، زیربغل، نوک پستانها، آرئولها و پرینه هستند. هیپرپیگمانتاسیون در نارسایی ثانویه آدرنال دیده نمىشود.

• يافته هاي آزمايشگاهي: كاهش آلدوسترون در جريان نارسایی آدرنال موجب تغییرات آزمایشگاهی زیر می شود:

۱- هييركالمي

۲- هیپوناترمی

۳- کاهش حجم

۴- افزایش سطح ACTH

🚹 توجه: گاهی ممکن است، هیپوگلیسمی هم رخ دهد (به ویژه در اطفال)

●نارسایی حاد آدرنال: در بیماران مستعد، متعاقب استرسهایی مثل عفونت، تروما یا جراحی ممکن است نارسایی حاد آدرنال (کریز حاد آدرنال) رخ دهد. تظاهرات أن شامل: استفراغ مقاوم، درد شكم، هيپوتانسيون، كوما

و کلاپس عروقی است. اگر سریعاً کورتیکواستروئید تجویز نگردد، مر*گ رخ* میدهد.

الفابع

۶۷- شایع ترین علت بروزبیماری آدیسون کدام است؟ (پراترنی-اسفند ۸۱)

الف) نئوبلاسمهای متاستاتیک

ب) مصرف دارو

ج) آدرنالیت اتوایمیون

د) آدرنالیت قارچی

به پاسخ سئوال ۶۶ مراجعه شود.



۶۸- تمامی علائم زیرازمشخصات نارسایی آدرنال است،
 بچز: (پرانترنی اسفند ۹۳ قطب ۲ کشوری [دانشگاه تبریز])
 الف) اسهال

ب) تهوع و استفراغ

ج) هیپرتانسیون و افزایش وزن

د) ضعف و خستگی

به پاسخ سئوال ۶۶ مراجعه شود.

(الف) ب

ودههای آدرنوکورتیکال

۶۹- تمام یافتههای زیر به نفع بدخیمی توده آدرنوکورتیکال هستند، بجز:

(پرانترنی شهریور ۹۷ ـ قطب ۷ کشوری [دانشگاه اصفهان]) الف) متاستاز دوردست به استخوان

ب) نکروز و خونریزی در توده

ب) درور رو خوعریری در وسته ها ج) بلئومورفیسم در هسته ها

د) تهاجم به بافتهای مجاور

۱- در تودههای آدرنوکورتیکال، درجاتی از پلئومورفیسم
 در هسته حتی در ضایعات خوش خیم مشاهده می شود
 (نکته اصلی سؤال).

۲- کارسینومهای آدرنوکورتیکال (کورتکس آدرنال)
 دارای ویژگیهای زیرهستند:

الف) کارسینومهای کورتکس آدرنال ضایعات نامشخص با رنگهای متنوع بوده که حاوی مناطق نکروز، خونریزی و تغییر کیستیک هستند (گزینه ب). ب) کانسرهای آدرنال تمایل زیادی به تهاجم به ورید فوق کلیوی، ورید اجوف تحتانی و لنفاتیک دارند

ج) متاستاز به غدد لنفاوی ناحیهای و اطراف آئورت و انتشار هماتوژن به ریه و سایر ارگان ها نیز شایع هستند.

 د) متاستاز استخوانی اگرچه غیرشایع بوده ولی ممکن است وجود داشته باشد (گزینه د).

۳- کارسینومهای متاستاتیک به کورتکس آدرنال نسبت به کارسینومهای اوّلیه کورتکس آدرنال، شایعتر



ال مئوكروموسيتوم

(گزینه د).

۷۰ خانم ۴۰ سالهای با هیپرتانسیون ناگهانی و تاکیکاردی مراجعه نموده است. در بررسی، تودهای خونریزی دهنده با نواحی نکروتیک به رنگ خرمایی زرد در غده آدرنال مشهود است. در نمای میکروسکوپی دستجات سلولهای چندوجهی و دوکی همراه با سلولهای حمایتکننده آنها دیده میشود که توسط یک شبکه عروقی غنی از یکدیگر جدا شدهاند. سیتوپلاسم سلولها دارای پلئومورفیسم بوده و میتوز همساهده میگردد؛ کدام تشخیص مطرح است؟

(پرانترنی شهریور ۹۸ ـ قطب ۸ کشوری [دانشگاه کرمان]) الف) فئوکروموسیتوم ب) کارسینوم آدرنال ج) نوروبلاستوم د) آدنوم آدرنال

■ فئوكروموسيتوم

■قانون ۱۰ها: فتوكروموسيتوم با "قانون ۱۰ها" توصيف
 مي شود:

۱- ۱۰٪ در خارج آدرنال هستند.

۲- ۱۰٪ دوطرفه هستند،

۳- ۱۰٪ بدخیم میباشند.

فنوكروموسيتوم. به تجمعات Zellballen توجه كند.

● تظاهرات بالینی: تظاهر بالینی اصلی فئوکروموسیتوم، هیپرتانسیون است. تاکیکاردی، تپش قلب، سردرد، تعریق، ترمور و احساس وحشت از سایر علائم فئوکروموسیتوم هستند.

 یافتههای آزمایشگاهی: تشخیص آزمایشگاهی براساس افزایش دفع ادراری وانیلیل ماندلیک اسید و متانفرین است.

● نمای Gross: فئوکروموسیتوم در نمای پاتولوژی Gross به صورت تودهای که دارای مناطق خونریزی دهنده است، دیده می شود. تومورهای کوچکتر حدود مشخص دارند و به رنگ زرد ـ قهوهای دیده می شوند؛ نئوپلاسمهای بزرگتر اغلب خونریزی دهنده، نکروتیک و کیستیک هستند. قرار دادن بافت تازه در محلول دی کرومات پتاسیم، سبب تغییر رنگ تومور به قهوهای تیره می شود.

●نمای میکروسخوپی: در لام پاتولوژی مبتلایان به فتوکروموسیتوم، سلولهای کرومافین چندوجهی یا دوکی شکل که توسط شبکه غنی عروقی به دستجات کوچکی تقسیم می شوند (آشیانههای Zellballen) مشاهده می شود. سیتوپلاسم سلولهای نئوپلاستیک اغلب نمای گرانولر ظریفی داشته و با رنگ آمیزی نقره بهتر مشخص می شوند. هسته سلولها دارای پلی مورفیسم می باشد.

● ملاک قطعی بدخیمی: تشخیص قطعی بدخیمی در فتوکروموسیتوم فقط براساس وجود متاستاز است. متاستاز ممکن است به غدد لنفاوی و همچنین به مناطق

دوردست از جمله كبد، ربه و استخوان باشد.

- القابع

۷۱- خانمی ۳۵ ساله با حملات فشار خون، تاکیکاردی، تعریق و تپش قلب مراجعه نموده که در برخی از مواقع همراه تهوع و استفراغ میباشد. در بررسیهای انجام شده تودهای در آدرنال وی یافت گردید. کدامیک از راههای زیر جهت تشخیص آزمایشگاهی مناسبتر میباشد؟

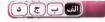
الف) اندازهگیری سطح ادراری متانفرینها

ب) اندازهگیری سطح خونی ACTH

ج) اندازهگیری سطح خونی وانیلیل ماندلیک اسید

د) اندازهگیری سطح ادراری سوماتواستاتین

به پاسخ سئوال ۷۰ مراجعه شود.



۷۲- مرد ۳۸ سالهای با حملات ناگهانی فشار خون بالا، تپش قلب و تعریق مراجعه کرده است. در بررسی هیستولوژی از توده شکمی سلولهای چندوجهی با هستههای گرد و سیتوپلاسم گرانولرکه در آشیانههای کوچک قرار گرفتهاند، دیده می شود. کدام مورد در این بیمار صحیح است؟

(برانترنی شهریور ۹۴ ـ قطب ۳ کشوری [دانشگاه همدان و کرمانشاه]) الف) افزایش سطح متانفرین و VMA در ادرار

ب) افزایش سطح سروتونین خون

ج) با بررسی هیستولوژی نوع بدخیم این ضایعه مشخص میشود.

د) همراهی تومور فوق با سندرم MENI

به پاسخ سئوال ۷۰ مراجعه شود.

الفابع

۷۳ در بررسی میکروسکوپی توده آدرنال بیماری که با حملات فشارخون همراه با تاکیکاردی، تپش قلب، سردرد و تعریق تحت بررسی قرار گرفته است، سلولهای توموری چندوجهی با سیتوپلاسم گرانولر ظریف به شکل دستجات سلولی با نمای Zellballen در شبکه عروقی غنی دیده میشوند. مشاهده کدامیک

از موارد زیر جهت تشخیص بدخیمی در این ضایعه قطعی تراست؟ (دستیاری ـ اردیهشت ۲۵)

الف) وجود تهاجم عروقي

ب) میتوز در سلول توموری

ج) پلئومورفيسم سلولي

د) درگیری غدد لنفاوی منطقهای

تشخیص قطعی بدخیمی در فئوکروموسیتوم فقط براساس وجود متاستازاست. متاستاز ممکن است به غدد لنفاوی و همچنین به مناطق دوردست از جمله کبد، ریه و استخوان باشد.

الف ب ع ا

۷۴-کدام مورد زیرتشخیص بدخیمی درفتوکروموسیتوم را قطعی میسازد؟ (براترنی شهریور ۲۹)

الف) تعداد ميتوز

ب) سایز تومور بالاتراز ۵ سانتیمتر

ج) آتييي هستهها

د) متاستاز

به پاسخ سئوال ۷۳ مراجعه شود.

(الف ب ج د

۷۵- در بیماری با حملات طپش قلب، افزایش فشارخون و تعریق، تودهای در آدرنال یافت شده است که در مجاورت بادی کرومات پتاسیم، به قهوهای تیره، تغییر رنگ می دهد و در نمای میکروسکوپی، متشکل از آشیانه های سلول های چند وجهی باسیتوپلاسم گرانولر می باشد. کدامیک از گزینه های زیر نشانه بدخیمی این تومور است؟

الف) تهاجم عروقي

ب) تهاجم به کیسول

ج) آتیپی بارز و میتوز فراوان

د) وجود تومور در غده لنفاوی مجاور

به پاسخ سئوالات ۷۰ و ۷۳ مراجعه شود.



() نوروبلاستوم

۷۶- پسربچه ۱۴ ماهه ای با بزرگی شکم آورده شده، در بررسی آزمایشگاهی سطح ادراری VMA بالا داشته است. در بررسی میکروسکوپی توده بزرگ ناحیه پاراورتبرال شکمی، سلولهای توموری کوچک با هسته هیپرکروم و سیتوپلاسم مختصر در زمینه ای از ماتریکس فیبریلار با کانونهایی از سلولهای دایرهوار در اطراف یک فضای مرکزی طرح روزت مشاهده گردید، محتمل ترین تشخیص کدام است؟

(پرانترنی_شهریور ۹۱)

الف) گانگلیونوروم ب) نوروبلاستوم ج) نفروبلاستوم د) فئوکروموسیتوم

🗉 بوروبلاستوم

• اپیدمیولوژی

 ۱- بعد از تومورهای مغزی، دؤمین تومور شایع در کودکان است.

 ۲- در کودکان زیر ۲ سال به صورت توده شکمی تظاهر ی یابد.

۳- در ۵۰٪ موارد در دوران شیرخوارگی تظاهر می یابد.

● پاتوژنز: اکثر نوروبلاستومها، اسپورادیک بوده ولی در ۱ تا ۲٪ موارد فامیلیال با موتاسیون ۱ ۲ میلاد. موارد فامیلیال با موتاسیون MYCN، مراهی دارند. در صورت وجود موتاسیون MYCN، پیش آگهی بد می شود.

♦ خاستگاه: نوروبلاستوم از سلول های اؤلیه نورال کرست
 در مدولای آدرنال یا گانگلیون سمپاتیک منشاء میگیرد.

● تظاهرات بالينى

 ۱- شایعترین تظاهر آن در کودکان کمتر از ۲ سال، توده شکمی است.

۳- بسیاری از نوروبلاستومها، کاته کولامین (مثل VMA) ترشح می کنند که با سنجش آنها در ادراریا خون می توان به تشخیص رسید. برخلاف فئوکروموسیتوم، این کاته کولامینها موجب هیپرتانسیون نمی شوند.

 پاتولوژی: نوروبلاستوم از سلولهای کوچک با هسته تیره که اطراف ماتریکس فیبریلار قرار دارند، تشکیل یافته است. این طرز قرارگیری سلولها، نمای ژوزت کاذب ایجاد میکند.

پیش آگهی: عواملی که در پیش آگهی مؤثر هستند،
 عبارتند از:

- ۱- سن شروع بیماری (زیر ۱۸ماه بهتر است)
 - Stage -Y

مىشود.

- ۳- نوع هیستولوژیک (نوع با تمایز عصبی پیشآگهی بهتری دارد)
- ۴- آمپلی فیکاسیون MYCN پیش آگهی را بد میکند.
 ۵- هیپردیپلوئیدی DNA موجب پیش آگهی بهتر



Follow up

- ۱ شایعترین علت هیپرکوتیزولیسم، مصرف استروئید اگزوژن است. در کوشینگ ناشی از کورتیکواستروئید اگزوژن، آتروفی دوطرفه آدرنال مشاهده می گردد.
- ۲ شایعترین تغییرناشی از افزایش گلوکوکورتیکوئیدها در غده هیپوفیز، **تغییرهیالن کروک** است.

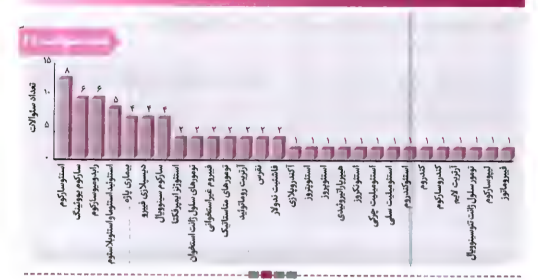
- ۳ شایعترین علت هیپرآلدوسترونیسم اولیه، آدنوم
 تولیدکننده آلدوسترون بوده که به آن سندرم
 Conn
- ۴ یک یافته کاراکتریستیک در آدنومهای تولیدکننده آلدوسترون، وجود اجسام اسپیرونولاکتون است.
- ۵ شایعترین علت نارسایی آدرنال، آدرنالیت اتوایمیون است.
- ۶ در تودههای آدرنوکورتیکال، درجاتی از پلئومورفیسم درهسته حتی درضایعات خوش خیم مشاهده می شود.
- ۷ در لام پاتولوژی مبتلایان به فتوکروموسیتوم، سلولهای کرومافین چندوجهی (پُلیگونال) یا دوکی شکل که توسط شبکه غنی عروقی به دستجات کوچکی تقسیم میشوند (آشیانههای Zellballen)، مشاهده میشود.
- ۸ تنها ملاک بدخیمی در فئوکروموسیتوم وجود متاستازاست.
- ۹ دوّمین تومور شایع کودکان بعد از تومورهای مغزی، نوروبلاستوم است.



برای اطلاعات بیشتر و تاریغ و مفاد هر آزمون به سایت www.kaci.ir مرامعه تنید.

استخوا

Preview



بيماريهاي مادرزادي استخوان

اکندروپلازی

۱- در آکندروپلازی اختلال اصلی در کدام قسمت است؟ (پراترنی اسفند ۱۳ ـ قطب ۸ کشوری [دانشگاه کرمان])

الف) دیس پلازی استخوان های اسفنجی

ب) سنتز ماتریکس استخوان

ج) رسوب غیرطبیعی مواد معدنی

د) سنتزغضروف در صفحه رشد

◙ آکندروپلازی

- تعریف: آکندروپلازی شایع ترین دیسپلازی اسکلتی و از علل اصلی کوتولگی است.
- پاتوژنز: یک اختلال اتوزوم غالب بوده که در آن موتاسیون نقطه ای در رسپتور فاکتور رشد ۳ فیبروبلاست (FGFR3) موجب تأخیر رشد غضروف می شود. این

موتاسیون در آللهای پدری وجود دارد،

بافت ٹرم

- تظاهرات بالینی: تغییرات عبارتند از: کوتاه شدن اندامهای پروگزیمال، طول تنه نسبتاً طبیعی، سری بزرگ با پیشانی برجسته و فرورفتگی واضح ریشه بینی
- آ توجه: طول عمر، هوش و وضعیت باروری در آکندروپلازی، طبیعی است.



استئوژنزايمپرفكتا

۲-کودک ۳ ساله ای به دنبال ضربات خفیف مکرر، دچار شکستگی دست و پا می شود. در معاینه، دندان های وی کوچک و بدشکل بوده و دچار کاهش شنوایی و صلبیه آبی رنگ است. کمبود کدامیک از پروتئین های زیر در پاتوژنز بیماری نقش دارد؟

(برانترنی اسفند ۹۶ ـ قطب ۷ کشوری [دانشگاه اصفهان])

■ استئوژنز ایمپرفکتا

- تعریف: به گروهی از اختلالات اطلاق میگردد که با ساخت غیرطبیعی کلاژن نوع I (استخوان، مفاصل، چشم، گوش، پوست و دندان) مشخص میگردند.
- اتیولوژی: موتاسیون در ژنهایی که زنجیرههای α1
 و α2 کلاژن نوع I را کد میکنند، عامل این بیماری است.
 - نحوه توارث: اتوزوم غالب
- پاتوژنز: اختلال اصلی در این بیماران استخوانسازی بسیار اندک است که منجر به شکنندگی شدید اسکلت بدن می شود. انواع این بیماری عبارتند از:
- نوع I : این بیماران عمرطبیعی داشته و فقط در
 دوران کودکی مستعد شکستگی میشوند. سایر یافتهها
 عبارتند از:

۱- صلبیه آبی که نشاندهنده کاهش میزان کلاژن است. ۲- کاهش شنوایی به علت نقص حسی _عصبی و اختلالات هدایتی در استخوانهای گوش میانی و داخلی

۳- دندان ها کوچک، دفوره و به رنگ زرد - آبی بوده که به علت کمبود دنتین است.

 نوع II: این نوع در دوران جنینی و حوالی تولد کُشنده است.

الله بع

۳- کدامیک از بیماری های زیر در اثر سنتز کلاژن نوع I غیرطبیعی ایجاد می شود؟

(برانترنی اسفند ۹۴ ـ قطب ۷ کشوری [دانشگاه اصفهان]) الف) استئوپتروز ب) آکندروپلازی ج) استئوژنز آیمپرفکتا د) پاژه استخوان

به پاسخ سئوال ۲ مراجعه شود.

(الف ب ح د

یادداشتــــ ہے۔

استئوپتروز

۴- در نوزاد متولد شده با آنمی، نوتروپنی و باکتریمی، بزرگی کبد و طحال نیز دیده می شود. در رادیوگرافی تهیه شده از استخوانهای نوزاد، اسکلروز و دانسیته بیش از معمول کل استخوانها دیده می شود، تشخیص شما چیست؟

(پرانترنی اسفند ۹۶ _قطب ۶ کشوری [دانشگاه زنجان]) الف) استئونکروز ب) استئوپتروز ج) استئوپروز د) بیماری پاژه استخوان

استئوپتروز 🔳

●تعریف: نام دیگراستئوپتروز،استخوان مرمری است چراکه استخوانها در این بیماری کیفیت سنگی دارند. از طرفی این استخوانها به شکل غیرطبیعی تُرد بوده و مثل یک قطعه گچ مستعد شکستگی هستند.

● پاتوژنز: به علت کاهش عملکرد استئوکلاستها که وظیفه بازجذب استخوان را دارند، تشکیل بافت استخوانی افزایش یافته و بازجذب استخوانی کم می شود؛ لذا در این بیماران اسکلروز گسترده و قرینه استخوانی رخ می دهد.

• ژنتیک: موتاسیونهای زمینهساز بیماری عبارتند از: ۱- موتاسیون در آنزیم کربونیک آنهیدراز ۲ (CA2)

۲- موتاسيون TCIRG1

ای تکته ای بسیار مهم: این موتاسیون ها موجب اسیدوز توبولار کلیوی (RTA) می شوند، لذا یکی از علائم مهم در استئوپتروز، RTA است.

• تظاهرات باليني

۱- استئوپتروز شدید نوزادی یک بیماری اتوزوم مغلوب بوده و در آن لکوپنی کشنده و هپاتواسپلنومگالی شدید مشاهده می شود.

۲- نوع خفیف اتوزوم غالب بیماری ممکن است
تا بزرگسالی تشخیص داده نشود. این افراد علاوه بر
شکستگیهای مکرر، اختلال خفیف اعصاب کرانیال و
آنمی دارند.

۳- اختلال اعصاب کرانیال به علت تحت فشار قرار گرفتن اعصاب داخل سوراخهای تنگ جمجمه، ایجاد میشود. ۴-کاهش فضای مغزاستخوان منجر به خونسازی خارج از مغزاستخوان و هپاتواسپلنومگالی می شود.

 ۵- استخوانهای درگیر در استئوپتروز فاقد کانال مدولاری بوده و انتهای استخوانهای بلند، بولبی شکل هستند که به آن دفورمیتی فلاسکی ارائن مایرگفته می شود.



استئوپروز

۵- در خانمی با دردهای کمری استئوپروزی، چنانچه شکستگی استخوان وجود نداشته باشد، کدامیک از موارد زیر محتمل تر است؟

(پرانترنی شهریور ۹۴ _ قطب ۶ کشوری [دانشگاه زنجان]) الف) کاهش محتوای معدنی بافت استخوان

ب) كلسيم و آلكالن فسفاتاز سرم طبيعي است.

ج) كاهش فعاليت استئوكلاستي

د) کاهش سیتوکینهای TNF و L-1

≣استئوپروز

• تعریف: استئوپروز اختلالی است که باکاهش توده استخوانی و افزایش شکنندگی استخوان همراه است.

• تشخيص افتراقي

۱- اگر توده استخوانی حداقل ۲/۵ انحراف معیار پائین تر از میانگین حداکثر توده استخوانی باشد به آن استئوپروز گفته می شود.

۲- اگر توده استخوانی ۱ تا ۲/۵ انحراف معیار پائین تر از میانگین حداکثر توده استخوانی باشد به آن استئوپنی اطلاق می گردد.

• اتيولوژي

۱- استثوپروزاؤلیه: شایعترین بوده و شامل استثوپروز پیری (Senile) و پس از یائسگی است.

۲- استئويروز ثانويه

الف) بیماریهای آندوکرین: هیپرتیروئیدی

ب بیماریهای دستگاه گوارش: سوءتغذیه

ج) دارویی: کورتیکواستروئیدها

پاتوژنز: عوامل مؤثر در پاتوژنز بیماری عبارتند از:

۱- تغییرات ناشی از سن: حداکثر توده استخوانی، در
 بالغین جوان وجود دارد، اما بعد از اینکه حداکثر توده
 اسکلتی به دست آمد، میزان جذب استخوان از رسوب

آن بیشتر می شود. در واقع با افزایش سن، ظرفیت تولید استخوان در بدن کاهش می یابد.

۲- کاهش فعالیت فیزیکی: به دلیل اینکه نیروهای مکانیکی ترمیم استخوانی را تحریک میکنند، کاهش فعالیت جسمانی در افراد مُسن باعث افزایش از بین رفتن استخوان و استفویروز پیری می شود.

 توجه: ورزشهای مقاومتی مثل وزنهبرداری در مقایسه با ورزشهای استقامتی مثل دوچرخهسواری به طور مؤثرتری تراکم استخوان را افزایش میدهند.

۳- عوامل ژنتیکی: پلی مورفیسم در تعدادی ژنها به
ویژه ژنهای مسیرییامرسانی Wnt با استئوپروز همراهی
دارد. نقایص منفرد ژنی مسئول بخش کمی از موارد
استئوپروز هستند.

۴- میزان کلسیم غذایی: اغلب دختران بالغ رژیم غذایی ناکافی از نظر کلسیم دارند. کمبود کلسیم، افزایش PTH و سطح پائین ویتامین D در ایجاد استئوپروز پیری مؤثر هستند.

۵- اثرات هورمونی: کاهش استروژن در یائسگی با کاهش سالانه ۲٪ از استخوان کورتیکال و ۹٪ از استخوان مدولاری همراه است. ۴۰٪ از زنان در سنین یائسگی به استئوپروز مبتلا هستند. کاهش استروژن موجب افزایش ترشح سیتوکینهای التهابی توسط منوسیتها میشود. این سیتوکینها با افزایش فعالیت RANKL، کاهش بیان OPG، کاهش پرولیفراسیون استئوکلاستها و ممانعت از آپوپتوز آنها منجر به تحریک فعالیت استئوکلاستها می میشوند. سیتوکینهایی مثل IL-6 ،IL-1 و TNF-۵ نیز در ایجاد استئوپروز پس از یائسگی دخالت دارند.

• مورفولوژی

۱- استخوان در استئوپروز از نظر بافت شناسی، طبیعی بوده ولی کیفیت آن کاهش یافته است.

 ۲- صفحات ترابکولار استخوان، نازک و حفره دار بوده و اتصالات بینابینی از بین رفته است. این تغییرات موجب شکستگیهای کوچک و کلایس مهرهها می شود.

۳- در استئوپروز بعد از یائسگی، بیشتر جسم مهرهها درگیر می گردند.

●سیربالینی: شکستگی مهرههای کمری و توراسیک شایع بوده و باعث کاهش قد و دفورمیتی های مختلف از جمله کیفواسکولیوز و لوردوز کمری می شود. آمبولی ریه و پنومونی عوارض شکستگی گردن فمور، لگن یا ستون مهرهها هستند.

فیزیوپاتولوژی استئوپروز بعد از یانسگی و ناشی از ب) تشكيل استئوئيد فراوان بدون مينراليزاسيون افزایش سن

🗉 استئوپروز بعد از یائسگی

- •كاهش سطح استروژن
- افزایش بیان RANK و RANKL
- افزایش فعالیت استئوکلاستی

استثویروز ناشی از افزایش سن

- کاهش فعالیت سلولهای استخوانساز
 - كاهش فعاليت استئوبلاستها
- كاهش فعاليت بيولوژيك فاكتورهاي رشد ماتريكس استخواني كاهش فعاليت فيزيكي

• تشخيص

۱- تا هنگامی که ۴۰-۳۰٪ از توده استخوانی از بین نرفته باشد، نمی توان استئوپروز را در رادیوگرافی ساده تشخيص داد.

۲- سطوح سرمي كلسيم، فسفر و آلكالن فسفاتاز طبیعی بوده و غیرتشخیصی هستند.

۳- تراکم استخوان به کمک **دانسیتومتری** به روش DEXA اندازهگیری می شود.

• درمان: روشهای درمانی استئوپروز به قرار زیر هستند:

1- ورزش

۲- دریافت کافی کلسیم و ویتامین D

٣- تجويز بيس فسفونات ها كه فعاليت استئوكلاست ها راکم میکنند.

۴- دنوزوماب که یک آنتی بادی ضد RANKL است.

الف ب ع د

مييرياراتيروئيدي

۶- بیماری با نارسایی مزمن کلیه که سال هاست تحت دیالیز قرار دارد، در حرکت سریعی دچار شکستگی استخوان هومروس می شود. در رادیوگرافی، نمای مولتی کیستیک در ناحیه شکستگی مشاهده میگردد. دربيويسي ضايعه فوق، محتمل ترين بافته كدام است؟ (برانترنی ـ اسفند ۸۷)

الف) نمای موزائیکی در استخوان

ج) وجود فضای کیستیک پر از خون با حاشیه فیبروز د) تجمع استخوان های ظریف با هیستولوژی طبیعی

🗉 هيپرياراتيروئيدي

● تعریف: هیپرباراتیروئیدی با افزایش ترشح PTH موجب افزايش فعاليت استئوكلاستي، بازجذب استخوان و استئوینی می شود.

• پاتوژنز: هورمون پاراتیروئید از راههای زیر نقش مهمی در هموستاز کلسیم دارد؛

1- فعالسازی استئوکلاستها، افزایش جذب استخوان و تحرك كلسيم، اين اثر به طور غيرمستقيم با واسطه افزايش بيان RANKL توسط استثوبلاستها انجام میشود.

۲- افزایش جذب کلسیم توسط توبول های کلیوی ۳- افزایش ترشح ادراری فسفر

4- افزایش تولید ویتامین D فعال یا OH), -D در کلیهها

اثر این فرآیندها، افزایش کلسیم سرم است که در شرایط طبیعی، مانع از تولید بیشتر PTH می شود.

● انواع: هیپرپاراتیروئیدی به دو نوع زیر تقسیم میشود: ۱- اؤلیه: به علت آدنوم یا هیبرپلازی یاراتیروئید ایجاد

۲- ثانویه: در نارسایی مزمن کلیه دیده می شود که موجب توليد ناكافي OH)2-D) هيپرفسفاتمي، اسیدوز متابولیک و رسوب آلومینیوم در استخوان (در افراد تحت دياليز) مي شود.

 مورفولوژی: هیپرپاراتیروئیدی درمان نشده و علامت دار با اختلالات زير همراه است:

۱- استئوپروز: این اختلال در تمام بدن رخ داده ولى در بندانگشتان، مهرهها و پروگزيمال فمور شديدتر است. در این اختلال استئوكلاست ها به مركز ترابكول ها نفوذ كرده و نمايي شبيه ريل راه آهن ايجاد مي كنند كه استثیت جداکننده (Dissecting Osteitis)گفته می شود. در اطراف مناطق درگیر بافت فیبروواسکولار جایگزین فضاهای مغزاستخوان می شود.

۲- تومورهای قهوهای: از دست رفتن استخوان موجب شکستگیهای کوچک و خونریزی میشود. با ورود

ماکروفاژها و رشد بافت فیبروزی ترمیمی، یک توده به نام تومور قهوهای (Brown tumor) ایجاد می شود. رنگ قهوهای این تومور به علت خونریزی و هموسیدرین است.

۳- استئیت فیبروز کیستیک: در هیپرپاراتیروئیدی شدید ترکیبی از افزایش فعالیت سلولی استخوان، فیبروز اطراف ترابکولرو تومورهای قهوهای کیستیک ایجاد شده که به آن استئیت فیبروزی کیستیک گفته میشود.

 تظاهرات بالینی: با کاهش توده استخوانی، بیماران مستعد شکستگی، دفورمیتی استخوانی و ضایعات مفصلی می شوند.

●درمان: کاهش سطح PTH میتواند سبب بهبود کامل ضایعات شود.



يماري پاژه

۷- در بررسی میکروسکوپی از یک ضایعه استخوانی نمای موزائیکی در استخوانهای لاملار مشاهده میگردد؛ کدام تشخیص مطرح میباشد؟

(پرانترنی اسفند ۱۵ ـ دانشگاه آزاد اسلامی)

الف) استئوپروز ب) بیماری سیکل سل ج) بیماری پاژه د) استئوپتروز

🖪 بیماری یاژه

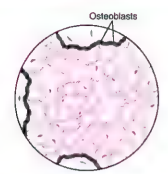
- تعریف: در این بیماری ابتدا بافت استخوان جذب شده و به جای آن بافت استخوانی ضعیفی جایگزین می شود که مستعد شکستگی و دفورمیتی است.
- مراحل بیماری: بیماری پاژه ۳ مرحله متوالی را طی یکند:

۱- مرحله استئولیتیک: در این مرحله استخوان جذب شده و تحلیل میرود.

۲- مرحله تركيبي استئوكلاستيك استئوبلاستيك: در این مرحله استخوان جدید ساخته می شود.

۳- مرحله استئواسکلروزی

اپیدمیولوژی: بیماری پاژه معمولاً در اواخر بزرگسالی
 (بیشتر از ۴۰ سال) شروع می شود.



الكوى موزائيكي در استخوان لاملار در بيماري پاڙه

- پاتوژنز: عوامل محیطی و ژنتیکی در ایجاد بیماری نقش دارند.
- ۱- موتاسیون در SQSTM1 در نیمی از موارد فامیلیال و ۱۰٪ موارد اسپورادیک وجود دارد.
- ۲- موتاسیون فعال کننده در RANK و موتاسیونهای غیرفعال کننده در OPG در برخی موارد بیماری پاژه جوانان دیده می شود.
- مورفولوژی: در مرحله اسکلروتیک بیماری، الگوی موزائیکی استخوان لاملار دیده می شود. در این الگو استخوانهای لاملار به شکل یک یازل درمی آیند.
- ●مناطق درگین بیماری پاژه در ۱۵٪ موارد تک استخوانی و در سایر موارد چند استخوانی است. اسکلت محوری یا پروگزیمال فمور در ۸۰٪ موارد درگیر هستند.
- علائم بالینی: بیشتر موارد بیماری بی علامت بوده و تنها به صورت یافته های رادیوگرافیک تصادفی کشف می شوند. علائم بالینی بیماری پاژه به قرار زیر هستند:
- درد استخوانی به علت شکستگیهای کوچک یا رشد بیش از حد استخوان
- ۲- صورت بیمار به شکل صورت شیرمی شود که علت آن بزرگی استخوان های جمجمه و صورت است.
 - ۳-انواژیناسیون قاعده جمجمه (Platybasia)
- ۴- استئوارتریت ثانویه به خمیدگی استخوان فمور و تیبیا

۵- شکستگیهای Chalk-Stick در استخوانهای بلند اندام تحتانی

۶- شکستگی فشاری در ستون مهرهها که موجب کیفوز میشود.

● یافته های آزمایشگاهی: مهمترین یافته آزمایشگاهی در بیماری پاژه افزایش آلکالی فسفاتاز است؛ به طوری که شایعترین علت افزایش ایزوله آلکالی فسفاتاز در افراد بالای ۴۰ سال، بیماری پاژه است. کلسیم و فسفر سرم در این بیماران طبیعی است.

●درمان: از کلسی تونین و بیس فسفوناتها برای درمان بیماری پاژه استفاده می شود.

●عوارض: استئوسارکوم ثانویه در کمتر از ۱٪ تمام مبتلایان و در ۱۰-۵٪مبتلایان به نوع شدید چند استخوانی دیده میشود.

الفابع

۸- وجود نمای موزائیکی استخوان لاملار مشخصه
 کدام بیماری است؟ (پرانترنی اسفند ۹۳ دانشگاه آزاد اسلامی)
 الف) آکندروپلازی ب) استثوپتروز

عف) تىدروپدرى ب) استبوپترو ج) استئوژنز ايميرفكتا د) ياژه

به یاسخ سئوال ۷ مراجعه شود.

-----الفابع

۹- در کدامیک از ضایعات استخوانی زیر عوامل عفونی مثل ویروس سرخک یافت می شود؟ (پرانترنی ـ اسفند ۸۵)

الف) بیماری پاژه بیماری پاژه

ج) استئوكندروم د) ديسپلازى فيبرو

به پاسخ سئوال ۷ مراجعه شود.

(قابق)

۱۰- شایع ترین تومور استخوان در بیماری پاژه کدام مورد است؟

(پرانترنی شهریور ۹۴ ـ قطب ۷ کشوری [دانشگاه اصفهان]) الف) ژانت سل تومور ب) استثوسارکوم ج) سارکوم یووئینگ د) استثوکندروم

شایعترین عارضه بیماری پاژه، استئوسارکوم است. همچنین به پاسخ سئوال ۷ مراجعه شود.



استئونكروز (نكروز آواسكولار)

 ۱۱-کدامیک از موارد زیر موجب نگروز آواسکولار (استئونگروز) نمیشود؟

(پرانترنی اسفند ۹۳ ـ قطب ۵ کشوری [دانشگاه شیران]) الف) مصرف کورتیکواستروئید

ب} کریز آنمی سیکل سل

ج) واسكوليت

د} آرتریت روماتوئید

🗉 استثونكروز (نكروز آواسكولار)

● تعریف: به انفارکتوس و نکروز ایسکمیک سلولهای استخوان و مغز استخوان، استئونکروز گفته می شود.

 اپیدمیولوژی: استئونکروز دامنه سنی گستردهای دارد ولی اوج درگیری دهه ۳۰ تا ۵۰ است.

• اتيولوژي

۱- آسیب عروقی به دنبال ترومایا واسکولیتها

۲- کورتیکواستروئیدها

٣- كريز آنمي سيكل سل

۴-رادیوتراپی

۵- در ۲۵٪ موارد علتی نداشته و ایدیوپاتیک است.

●منطقه درگین شایعترین منطقهای که دچار نکروز آواسکولاریا استثونکروز می شود، سر فمور است.

• مورفولوژي

 ۱- انفارکتهای مدولاری، استخوان ترابکولار و مغز استخوان را درگیرمیکنند. کورتکس اغلب گرفتار نمی شود چرا که دارای جریان خون کلترال است.

 ۲- در انفارکتهای زیرغضروفی، غضروف مفصلی روی
 آن زنده میماند چرا که مایع سینوویال میتواند مواد مغذی را برایش فراهم آورد.

۳- استخوانهای مرده با لاکوناهای خالی تشخیص داده می شوند. استئوکلاستها می توانند ترابکولهای استخوانی نکروتیک را هضم کنند، ترابکولهای باقیمانده به عنوان داریستی برای تشکیل استخوان جدید عمل می کنند، به این فرآیند Creeping Substitution گفته می شود.

• عوارض: استئوآرتریت



استئومیلیت چرکی (پیوژن)

۱۲- کودک ۶ سالهای به مدت یک هفته تب داشته و از درد و تورم زانو نیز شاکی می باشد. رادیوگرافی انجام شده ضایعهای کیستیک احاطه شده با حاشیهای اسکلروتیک را در متافیز فوقانی استخوان تیبیا نشان می دهد و در آسپیراسیون از محل تورم و کشت ترشحات تعداد زیادی نوتروفیل در اسمیر مستقیم و نیز استافیلوکوک در کشت مشاهده می شود. کدام تشخیص محتمل تراست؟

(پرانترنی شهریور ۹۴ _قطب ۴ کشوری [دانشگاه اهواز]) الف) آرتریت روماتوئید ب) استئومالاسی ج) استئومیلیت د) استئوسارکوم

🗉 استئومیلیت چرکی

وراههای انتشان میکروارگانیسیمهای مهاجم از یکی از راههای زیر به استخوان میرسند:

۱- انتشار خونی (هماتوژن): در کودکان انتشار خونی از همه شایعتر بوده و در استخوان های بلند رخ میدهد.

۲- گسترش از عفونت مجاور

۳- شکستگی و اقدامات ارتوپدی: در بالغین اکثر موارد استئومیلیت به علت شکستگی باز، پروسیجرهای جراحی و عفونت پای دیابتی رخ می دهد.

🕳 اتيولوژي

۱- استافیلوکوک اورثوس شایعترین عامل ایجادکننده این بیماری (۹۰-۸۸٪ موارد) است.

E-Coli - ۲ سودوموناس وکلبسیلا در افراد مبتلا به عفونت مجرای ادراری ـ تناسلی و معتادان تزریقی دیده می شود.

۳- عفونت های باکتریال Mixed در انتشار مستقیم
 مثل جراحی یا شکستگیهای باز مشاهده می گردند.

۹- هموفیلوس آنفلوانزا و استرپتوکوکهای گروه B در نوزادان شایع هستند.

۵- در مبتلایان به بیماری سیکل سل، سالمونلا شایع

۶- در ۵۰٪ موارد، هیچ ارگانیسمی یافت نمی شود.

یافته های بالینی: استئومیلیت به صورت یک بیماری
 حاد تبدار با علائم Malaise، تب، لرز، لکوسیتوز، درد
 ضربانی ناحیه گرفتار تظاهر می یابد.

●یافته رادیوگرافیک: تشخیص بیشتر براساس یافته کاراکتریستیک رادیوگرافیک بوده، این یافته کاراکتریستیک عبارت است از: یک ناحیه لیتیک در استخوان که توسط یک حاشیه اسکلروزی احاطه گردیده است.

 مورفولوژی: تغییرات مورفولوژیک در استثومیلیت به مرحله (حاد، تحت حاد و مزمن) و محل عفونت بستگی دارد.

۱- در مرحله حاد باکتری های پاتوژن، تکثیر یافته و یک
 واکنش التهایی نوتروفیلی ایجاد میکنند و سبب بروز نکروز
 استخوانی در ۴۸ ساعت اول میشوند. استخوان مرده در
 محل های عفونت، سکستروم نامیده می شود.

 ۲- با کتری ها و التهاب از طریق سیستمهای هاورس نفوذ کرده و به پریوست میرسند. در کودکان، پریوست به طور سست به کورتکس متصل شده است، در نتیجه ممکن است آبسههای بزرگ زیر پریوستی ایجاد شوند.

۳- پاره شدن پریوست می تواند سبب آبسه در بافت نرم اطراف و ایجاد سینوس تخلیه کننده (Draining Sinus) شود.

 ۹- در شیرخواران (به طور غیرشایع بزرگسالان) عفونت از متافیزیه اپی فیزوارد شده و با درگیری مفصل مجاور موجب آرتریت سپتیک می شود.

۵- با گذشت زمان پوستهای متشکل از سلولهای زنده اطراف استخوان عفونی مرده تشکیل شده که اینولوکروم نامیده می شود.

● عوارض: در ۵ تا ۲۵٪ از موارد استثومیلیت بهبود نیافته به استئومیلیت مزمن تبدیل می شود. عوارض استئومیلیت مزمن، عبارتند از:

۱- شکستگی یاتولوژیک

۲- آمیلوئیدوز ثانویه

٣- آندوکاردیت

۴- سیسیس

۵- SCC در مجاری سینوسی تخلیه کننده

۶- سارکوم



استئومىلىت سلى

۱۳-کدامیک از استخوان های زیر از محل های شایع استئوميليت سلى هستند؟

(برانترنی شهربور ۹۵ _دانشگاه آزاد اسلامی الف) استخوان های جمجمه ب) استخوان ایلیاک د) استخوان یاشنه با ج) ستون مهرهها

🖃 استئومیلیت مایکوباکتریایی (سلی)

- اپیدمیولوژی: عفونت استخوانی در ۱ تا ۳٪ موارد سل ریوی یا خارج ریوی ایجاد می شود.
- نحوه انتشار: ارگانیسی ها معمولاً از طریق جریان خون به استخوانها مىرسند، اگرچه ممكن است انتشار مستقیم ازیک کانون عفونی نیزرخ دهد.
- پاتولوژی: در نمای بافت شناسی بیماران، التهاب گرانولوماتو و نکروز پنیری مشاهده می شود.
- تظاهرات باليني: ضايعات اغلب منفرد هستند. اما مي توانند چند کانوني باشند، به ويژه در بيماراني که دجار نقص ایمنی زمینهای نیز هستند. بیماری با درد موضعی، تب خفيف، لرز و كاهش وزن تظاهر مي يابد.
- اسپوندیلیت سلی (بیماری Pott): در۴۰٪ از مبتلایان به استئومیلیت سلی، ستون مهرهها درگیر میشود. عفونت از دیسک بین مهرهای گسترش یافته و چند مهره را مبتلا می سازد. تخریب مهره ها و دیسک بین آنها موجب عوارض زير مي شوند:

۱- شکستگی کمپرسیونی مهرهها

۲- اسکولیوز و کیفوز

٣- تحت فشار قرار گرفتن نخاع و اعصاب

(الف) (ب) ع (د)

Follow-up

۱ آکندرویلازی به علت موتاسیون در رسیتور فاکتور رشد ۳ فيبروبلاست (FGFR3) ايجاد شده و موجب تأخيررشد غضروف مى گردد. آكندروبلازي شایعترین دیسپلازی اسکلتی و از علل اصلی كوتولگي أست.

- ۲ نکات مهم در استئوژنز ایمیرفکتا عبارتند از: الف) به علت اختلال در سنتزكلاژن نوع I ایجاد
- ب) موجب شکستگیهای متعدد به ویژه در دوران کودکی میشود.
- ج) از سایر علائم آن می توان به صلبیه آبی، کاهش شــنوایی و دندانهای کوچــک و دفورمه آبی ـ زرد اشاره کرد.
- ٣ يافته هايي كه به تشخيص استئويتروز كمك مىكنند، عبارتنداز:
 - استخوانها، شکننده هستند.
- به علت جایگزینی مغزاستخوان با استخوان، آنم**ی، لکوپنی و ترومپوسیتوپنی** ایجاد می شود.
- بسه علت خونسازی خارج از مغزاستخوان، هیاتواسیلنومگالی رخ میدهد.
- اختلال در اعصاب کرانیال (کاهش بینایی و شنوایی)
 - اسيدوز توبولر كليوي (RTA)
- ۴ شایعترین انواع استثویروز، استثویروز بعد از یانسگی و استئویروز پیری هستند.
- ۵ در استئویروز، ترابکولهای استخوانی نازک می شوند.
- ۶ ورزش مقاومتی مثل وزنهبرداری در مقایسه با ورزشهای استقامتی مثل دوچرخه سواری به طور مؤثرتری تراکم استخوان را افزایش می دهند.
- ۷ در استئویروز، شکستگی مهرههای کمری و توراسیک شایع هستند.
- ۸ سطح سرمی کلسیم، فسفر و آلکالن فسفاتاز در استئوپروز، طبیعی بوده و غیرتشخیصی هستند.
- ۹ یافتههای تشخیصی مهم در هیپرپاراتیروئیدی عبارتند از:

الف) استثويروز

ب) تومورهای قهوه ای (Brown tumor)

ج) اُستئیت فیبروز کیستیک

۱۰ نکات مهم در بیماری یاژه، عبارتند از:

الـف) در پاتولوژی الگـوی موزائیکی در اسـتخوان لاملار ، كاراكتريستيك است.

ب) افزایش آلکالن فسفاتاز در افراد بالای ۴۰ سال يافته آزمايشگاهي اصلي آن است.

ج) عارضه جانبي اصلى آن استثوساركوم ثانويه است.

۱۱ شایعترین علل **نکروز آواسکولار**، عبارتند از:

- تروما و واسکولیت
- مصرف كورتيكواستروئيد
 - آنمي سيكل سل
 - راديوتراپي
 - ایدیویاتیک
- ۱۲ در نکروز آواسکولار، کورتکس استخوان درگیر سالم باقی میماند.
- ۱۳ شایعترین عامل استثومیلیت چرکی، ا**ستافیلوکوک** ا**ورئوس** است.
- ۱۴ یافته کاراکتریستیک استئومیلیت چرکی در رادیوگرافی، وجود یک ضایعه لیتیک بوده که توسط یک حاشیه اسکلروزی احاطه گردیده است.
- ۱۵ در مرحله حاد استئومیلیت چرکی، یک واکنش التهایی نوتروفیلی رخ میدهد.
- ۱۶ شایعترین محل درگیری در استئومیلیت سلی، ستون مهرهها میباشد،

تومورهاي استخواني

استئوئيد استئوما و استئوبلاستوم

۱۴- مرد ۲۵ سالهای یک توده با حدود مشخص و ناحیه رادیولوسنت مرکزی در پروگزیمال فمور دارد که دردناک بوده و به آسپرین جواب میدهد. توده در بررسی میکروسکوپی، از ترابکولهای استخوان Woven مفروش از استئوبلاست تشکیل شده، محتمل ترین تشخیص کدام است؟

(پراتترنی-شهریور ۱۹) استئوبلاستوم

الف) استئوكندروم ب) استئوبلاستوم ج) استئوساركوم د) استئوئيد استئوما

■استئوئید استئوما و استئوبلاستوم: استئوئید استئوما و استثوبلاستوم، نئوپلاسمهای خوشخیمی هستند که نمای بافتشناسی بسیار مشابهی دارند. این دو غالباً براساس علائم بالینی و یافتههای رادیوگرافیک افتراق داده می شوند.

نحوه افتراق

 ۱- استئوئید استئوما، قطری کمتر از ۲ cm دارد در صورتی که استئوبلاستوم بزرگتر است.

 ۲- درد شبانه که به آسپرین و داروهای NSAID پاسخ میدهد یک یافته کاراکتریستیک برای استئوئید استئوما است. درد استئوبلاستوم به آسپرین جواب نمیدهد.

۳- استئوئید استئوما بیشتر از کورتکس فموریا تبییا منشاء می گیرد، در حالی که استئوبلاستوم اکثراً در اجزای خلفی مهره (لامینا و پدیکل) رخ می دهد.

 ۴-استئوئید استئوما با رادیوفرکوئنسی درمان میشود در حالی که استئوبلاستوم معمولاً یا کورت می شود یا تحت اکسیزیون قرار می گیرد.

 پاتولوژی: یافته های پاتولوژیک هر دو تومور به قرار زیر هستند:

۱-هردوتومور، تودههای گردتا بیضی با بافت خرمایی رنگ خونریزی دهنده و دانه دار هستند.

۲- ترابکولهای ظریف استخوانی درهم تنیده شده (Woven bone) که توسط یک لایه استئوبلاست احاطه گردیدهاند، مهمترین یافته پاتولوژیک این تومورها هستند.

۳- استرومای اطراف تومور شامل بافت همبندی شُل
 بوده که حاوی مویرگهای متسع و محتقن است.

 اپیدمیولوژی: استئوئید استئوما اکثراً در آقایان جوان (۱۰ تا ۲۰ سال) رخ میدهد.

الفابع

۱۵- پسربچه ۱۰ ساله با توده زیر پریوست به اندازه یک سانتی متر در ناحیه استخوان ران که دردناک بوده، مراجعه کرده است. درد وی در طول شب تشدید و با آسپرین بهبود می یابد. در نمونه گرفته شده در نمای میکروسکوپی از ترابکولهای استخوانی مفروش از استئوبلاست، حاشیه اسکروزه و استرومای با عروق فراوان تشکیل شده است. مناسب ترین تشخیص کدام است؟

(دستیاری -اردیهست ۹۴)

الف) استثوبلاستوم ب) استثوئيد استثوما ج) استثوسارکوم د) استثوما

یافتههایی که در Case مورد نظر سئوال به نفع استئوئید استئوما هستند، عبارتند از:

۱- پسربچه ۱۰ ساله

۲- درد استخوانی که به آسپرین پاسخ میدهد.

۳-گرفتاری استخوان فمور

۴- ترابکول های استخوانی درهم تنیده (Woven bone)

۵- بافت همبندی شُل و پرعروق

الف و ع

۱۶- در مرد جوانی، توده استخوانی با درد شدید شبانه در ناحیه ساق بروز پیدا کرده است که درد آن به آسپرین پاسخ میدهد. در میکروسکوپی، ترابکولاهای استخوانی Woven با حاشیه استئوبلاستی در استرومای Loose و واسکولار مشهود است. تشخیص صحیح کدامیک از گزینههای زیراست؟

(برانترنی اسفند 10 ـ قطب ۵ کشوری [دانشگاه گیلان و مازندران]) الف) استئوئید استئوما ب) استئوکندرم ج) استئوبلاستوم د) استئوسارکوم

نمای کاراکتریستیک میکروسکوپیک استئوئید استئوما، ترابکول های استخوانی Woven در یک بافت همبند شُل و پرعروق است.

(DEP

۱۷- نمای میکروسکوپی کدامیک از تومورهای زیر شباهت به Osteoid osteoma دارد؟

(*اسفند ۹۶ ـ دانشگاه آزاد اسلامی*) الف سارکوم یووثینگ ب استثوبلاستوم ج) کندروسارکوم د) فیبروم غیراستخوانی

به پاسخ سئوال ۱۴ مراجعه شود.

الفوعد

۱۸- مرد ۳۰ ساله ای به علت درد ناحیه کمر مراجعه نموده است که با آسپرین نیز بهبود نداشته است. در رادیوگرافی، یک ضایعه لیتیک مشخص با حدود واضح به قطر ۲/۸ سانتی متر در مهره ۱.۵ مشاهده گردیده است. بیوپسی، متشکل از تیغه های کوچک استخوان Woven با حاشیه استئوبلاستی فعال در زمینه استرومای پُرعروق می باشند؛ کدام تشخیص برای این ضایعه بیشتر مطرح است؟

(پرانترنی شهریور ۹۸ ـ قطب ۹ کشوری [دانشگاه مشهد])

الف) استئوئيد استئوما ب) استئوبلاستوم ج) استئوسارکوم د) استئوما

۱- یافته های میکروسکوپیک استئوبلاستوم شبیه به استخوانی استخوانی استخوانی Woven با حاشیه استئوبلاستی در یک استرومای شُل و پرعروق است.

 ۲- عواملی که در Case مورد نظر سئوال به نفع استئوبلاستوم است، عبارتند از:

الف) درگیری مهرههای کمری در حالی که استئوئید استئوما، فمور و تیبیا را گرفتار میکند.

ب) عدم پاسخ به آسیرین

الفابع

استئوساركوم

۱۹- پسر ۱۵ ساله ای با توده ای در دیستال فمور مراجعه کرده است. در رادیوگرافی، ضایعه لیتیک و بلاستیک بوده و به بافت اطراف تهاجم دارد. رشد تومور منجر به بلند شدن پریوست و واکنش پریوستی شده است (نمای مثلث کادمن). در نمای میکروسکوپی، از سلولهای بدشکل با هسته پلئومورف هیپرکروم و انواع ژانت، میتوز فراوان و استئوئید فورمیشن تشکیل شده است. کدام

فراوان و استنوبید فورمیشی نشکیل شده است. گدام تشخیص مطرح است؟ (پرانترنی میان دوره _خرداد ۹۸) الف) کندروسارکوم ب) استئوسارکوم ج) فیبروسارکوم د) سارکوم یووئینگ

■ استئوسارکوم

● تعریف: استئوسارکوم یک تومور بدخیم مزانشیمی بوده که ماتریکس استئوئیدیا استخوان مینرالیزه تولید میکند.

● اپیدمیولوژی: اگر میلوم و لنفوم را استثناء کنیم، استئوسارکوم شایعترین تومور بدخیم اولیه استخوان است.
۱- ۷۵٪ از مبتلایان به استئوسارکوم کمتر از ۲۰ سال سن دارند.

 ۲- شیوع بعدی بیماری در بزرگسالی بوده و ممکن است با بیماری پاژه، انفارکتوس استخوان و رادیوتراپی در گذشته مرتبط باشد.

۳- در **جنس مذکر** شایعتر است.

- مناطق درگین مهمترین محل ایجاد استئوسارکوم،
 متافیز دیستال فمور و پروگزیمال تیبیا است.
- پاتوژنز علت ۷۰٪ از موارد استئوسارکوم اختلالات ژنتیکی است.

۱- موتاسیون در ژن RB، مهمترین اختلال ژنتیکی عامل استئوسارکوم بوده، به طوری که موتاسیون در ژن RB، احتمال استئوسارکوم را ۱۰۰۰ برابر افزایش می دهد. همچنین مبتلایان به رتینوبلاستوم ارثی با افزایش ریسک ۱۰۰۰ برابری ابتلا به استئوسارکوم مواجه هستند که علت آن موتاسیون در ژن RB می باشد که در این بیماران نیز دیده می شود.

ا استئوسارکوم، مهمترین تومور همراه با استئوسارکوم، رتینوبلاستوم است.

۲- سایر موتاسیونهای ژنی که ممکن است در استئوسارکوم وجود داشته باشند، عبارتند از:

الف) TP53

ب) CDKN2A

CDK4 (

MDM2 (۵

• تظاهرات بالینی: استئوسارکوم به صورت تودهای دردناک و بزرگ شونده تظاهر پیدا می کند. در بعضی از بیماران شکستگی پاتولوژیک اوّلین تظاهر این تومور است.

● رادیوگرافی: در رادیوگرافی معمولاً یک توده بزرگ، تخریبکننده و مخلوط لیتیک و اسکلروتیک (بلاستیک) با حاشیه انفیلتراتیو مشاهده می گردد. تومور غالباً کورتکس را تخریب کرده و پریوست را بلند می کند. استخوان سازی زیر پریوستی واکنشی و ایجاد مثلث کادمن از سایر تظاهرات استئوسارکوم هستند. مثلث کادمن اگرچه یک تظاهرمهم برای استئوسارکوم بوده ولی پاتوگنومونیک

• نحوه انتشار: استئوسارکوم از طریق خون (هماتوژن) انتشار یافته و شایعترین محل متاستاز آن، ریه است.

• باتولوژی

1- در نمای Gross، استئوسارکوم یک تومور بزرگ با نمای شنی بوده که رنگ آن سفید - خاکستری بوده و دارای مناطقی از خونریزی و دژنراسیون کیستی است. استئوسارکوم معمولاً کورتکس مجاور خود را تخریب نموده و تودههای بافت نرم ایجاد می نماید.

۲- استئوسارکوم غالباً به کانال مدولری تهاجم یافته و جایگزین مغزاستخوان می شود؛ ولی ندرتاً به صفحه ایی فیزی و فضای مفصلی وارد می گردد.

۳- در لام پاتولوژی استئوسارکوم موارد زیر دیده می شوند:
الف) تولید ماتریکس استئوئید و استخوان مینرالیزه به
وسیله سلولهای توموری، یافته تشخیصی است.
ب) سلولهای توموری از نظر سایز و شکل مختلف
سایده (بلتومورف ک) و اکثراً هستههای سنگه

ب) سلولهای توموری از نظر سایز و شکل مختلف بوده (پلئومورفیک) و اکشراً هستههای بزرگ و پررنگی دارند. سلولهای ژانت با اشکال عجیب (Bizarre) و در حال میتوز در لام این بیماران دیده می شود.

ج) فعالیت میتوزی سلولهای تومور بالاست (Tripolar mitoses)

د) نمای لام پاتولوژیک استئوسارکوم به شکل وجود سلولهای تومورال در یک زمینه توری مانند (Lacelike) است.



۲۰ شایعترین تومور اوّلیه بدخیم استخوان کدام مورد زیر میباشد؟ (پراترنی میاندوره دی ۹۹)

الف) استئوسارکوم به کندروسارکوم ج) سارکوم یووئینگ د) استئوئید استئوما

شايعترين تومور اوليه بدخيم استخوان، استئوساركوم ست.



۳۱- شایع ترین محل گرفتاری استئوسارکوم معمول (معمول (Conventional) کجا است؟ (پرانترنی داسفند ۸۲) الف) اطراف شانه ب) استخوانهای متاتارس ج) اطراف زانو د) لگن

شایع ترین محل ایجاد استئوسارکوم، اطراف زانو (متافیز دیستال فمور و پروگزیمال تبییا) است.



۲۲- پسربچه ۸ ساله با سابقه مثبت رئینوبلاستوم
 چشم در ۲ سال قبل، در حال حاضر با توده استخوان
 فمور مراجعه کرده است. تاریخچه فامیلی از نظروجود

رتینوبلاستوم در خواهر و برادر بزرگتر بیمار مثبت میباشید. احتمال وجود کدام تومور استخوانی در این (دستیاری ۔اسفند ۸۴) بیمار بیشتر است؟

Osteogenic Sarcoma (-الف) Ewing Sarcoma Giant Cell Tumor (3 Chondroblastoma (>

مهمترین تومور همراه با استئوسارکوم، رتینوبلاستوم است. مبتلایان به رتینوبلاستوم ارثی با افزایش ریسک ۱۰۰۰ برابری ابتلا به استئوسارکوم مواجه هستند.

(الفراب (ج) (د)

۲۳- پسر ۱۷ ساله په علت درد، تورم و توده قسمت دیستال استخوان فمور مراجعه میکند. در آزمایش میکروسکویی، توده از سلولهایی باهستههای بزرگ هپیرکروم و سلولهای ژانت تومورال تشکیل یافته که تولید Osteoid کردهاند. میتوز فراوان است. بافتههای فوق با كدام تشخيص مطابقت دارند؟

(پرانترنی اسفند ۹۵ _قطب ۱۰ کشوری [دانشگاه تهران]) الف) Osteochondroma ب) Osteochondroma Osteosarcoma (3 Osteoid Osteoma (z-

به پاسخ سئوال ۱۹ مراجعه شود.

(الف) ب (ج) (د)

۲۴- آقای ۲۲ سالهای با درد زانو مراجعه کرده است. در بررسی رادیولوژیک، توده بزرگ لیتیک و بلاستیک با حاشیه نامشخص درانتهای فمور دیده شد که باعث بلند شدن پرپوست شده است. در نمای میکروسکویی سئولهای تومورال بزرگ بد شکل با هسته پررنگ، همراه با رسوب استوئید دیده شد. کدام تشخيص مطرح است؟ (دستیاری _تیر۱۴۰۰)

> الف) سارکوم یووئینگ ب) استئوبلاستوم د) کندروسارکوم ج) استئوسارکوم

تولید ماتریکس استئوئید مهمترین یافته میکروسکوییک در استئوسارکوم است. همچنین به پاسخ سئوال ۱۹ مراجعه شود.

(الف ب ع ٥

۲۵- در مورد استئوسارکوم عبارت صحیح را تعیین نمائید؟ (برانترنی میان دوره راردیبهشت ۹۶)

الف) افرادی که بیماری پاژه استخوان دارند در معرض خطر بالاترى براى أين تومور هستند.

ب) سن شايع آن بين ٢٠ تا ٥٠ سالگي است.

ج) در آثر رشد تومور در زیر پرپوست، انتشار به مجاری لنفاوي شايع است.

د) بیشتر در استخوان های مندیبل و مهره ها و انگشتان دست دیده می شود.

ابتلا به بیماری باژه، ریسک ابتلا به استئوسارکوم را بالا ميبرد، همچنين به پاسخ سئوال ۱۹ مراجعه شود.

الله (ب) ع) د)

۲۶- در رادیوگرافی معمولی پسربچهای ۱۲ ساله مبتلا به درد زانو یک ضایعه لیتیک وسیع باکانونهای بلاستیک و بلندشدگی پرپوست یا ایجاد دانسیته در متافيز ديستال استخوان ران مشاهده شده است. کدامیک از نماهای بافتی زیر به احتمال بیشتر در نمونههای پیویسی ضایعه دیده خواهد شد؟

(پرانترنی اسفند ۹۷ _قطب ۹ کشوری [دانشگاه مشهد]) الف) توده های سلول های درشت و شدیداً آتیپیک با أيجاد ماده استئوئيد

ب) لبول های متعدد غضروفی هیالی با آتییی سلولی

ج) تعداد فراوان سلول های تک هسته ای یک شکل به همراه سلولهای ژانت چند هستهای

د) صفحات سلول های گرد با سیتوپلاسم کم با تشکیل روزت

به پاسخ سئوالات ۱۹ و ۲۴ مراجعه شود.

(الف ب ع) د

یادداشت ن

تومورهاي غضروف ساز

استثوكندروم

۲۷-کدامیک از تومورهای زیر در گروه تومورهای استخوانی غضروفساز قرار میگیرند؟

(پرانترنی اسفند ۹۷ _دانشگاه آزاد اسلامی)

الف) تومور با سلول ژانت ب) اگزوستوز

ج) سارکوم يووئينگ د) ديس پلازي فيبرو

■تومورهای سازنده غضروف: این تومورهای استخوانی، غضروف هیالینی یا میکسوئیدی تولید مینمایند. این تومورها ممکن است خوش خیم و یا شدیداً مهاجم و بدخیم باشند. انواع خوش خیم از بدخیم شایعتر هستند. تومورهایی که در این گروه قرار دارند، عبارتند از: استئوکندرم، کندروم و کندروسارکوم

🔳 استثوكندروم

● تعریف: تومور خوش خیمی بوده که از یک کلاهک غضروفی که توسط یک ساقه استخوانی به استخوان متصل است، نام دیگر این تومور اگزوستوز است.

♦ انواع

۱- منفرد: ۸۵٪ موارد را شامل می شود که در اواخر بلوغ و اوایل بزرگسالی تظاهر می یابد.

۲- متعدد: استئوکندرمهای متعدد در دوران کودکی شایعتر هستند.

- •اپیدمیولوژی: در آقایان، ۳ برابر شایعتر است.
- پاتوژنز: موتاسیون در ژنهای ژن EXT1 یا EXT2 در کندروسیتها در هر دو نوع اسپورادیک و ارثی استوکندروم دیده میشود.
- منشاء: استئوكندروم ها تنها در استخوان هايی با منشاء غضروفی و در متافيزها در نزديكی صفحه رشد استخوانهای بلند توبولار، به ويرثه زانو ايجاد می شوند. رشد استئوكندروم أغلب بعد از بسته شدن صفحه رشد متوقف می شود.
- مورفولوژی: استئوکندرومها بدون پایه یا پایهدار بوده و اندازهای بین ۱ تا ۲۰ سانتی متر دارند. کلاهک آنها غضروف هیالین خوشخیم بوده و اطراف آن با پریکندر پوشیده شده است. کلاهک غضروفی در نمای

Follow-up

- ۱ افتراق استئوئید المتئوما و استئوبلاستوم به صورت زیراست:
- الف) استئوئید استئوما در فمور و تیبیا ایجاد شده ولی استئوبلاستوم در مهرهها رخ می دهد.
- ب) درد استئوئید استئوما به آسپرین پاسخ میدهد.
 ولی درد استئوبلاستوم به آسپرین پاسخ نمیدهد.
- ۲ نمای میکروسکوپی استثوئید استئوما و استثوبلاستوم شبیه به هم بوده و شامل ترابکولهای استخوانی Woven با حاشیه استثوبلاستی است که در بافت همبندی شُل و پرعروقی قرار گرفته اند.
- ۳ شایعترین تومور بدخیم اولیه استخوان است**ئوسارکوم** است.
- ۴ نكات مهم در استئوساركوم، عبارتند از:
 الف) شایعترین محل ایجاد آن متافیز دیستال فمور
 و پروگزیمال تیبیا است.
- ب) یک توده بزرگ تخریبکننده لیتیک و اسکلروتیک ایجاد میکند.
- ج) با بلند کردن پریوست موجب نمسای مثلث کادمن میشود.
- د) با موتاسیون ژن RB و رتینوبلاستوم ارتباط مهمی و قویی دارد.
- ۵ مهم ترین یافته های میکروسکوپیک استئوسارکوم عبارتند از:
- الف) تشکیل ماتریکس استئوئید و استخوان مینرالیزه ب) سلولهای پلئومورفیک با هستههای بزرگ و پُررنگ
 - ج) سلول های ژانت با اشکال عجیب
 - هالیت میتوزی بالا

یادداشت. ن

میکروسکوپی شبیه به **صفحه رشد به هم ریخته** بوده که دچار <mark>استخوان سازی درون غضروفی گ</mark>ردیده است.

- علائم بالینی: استئوکندرومها تودههایی با رشد آهسته هستند که در صورت فشار آوردن به عصب یا شکستگی ساقه تومور، دردناک میگردند. در بسیاری از موارد این تومورها به صورت تصادفی تشخیص داده می شوند.
- درمان: تومورهای علامتدار با اکسیزیون ساده بهبود
 یابند.
- پیش آگهی: به ندرت در مورد اسپورادیک و بیشتر در اگزوستوزهای متعدد ارثی (۲۰-۵٪) به کندروسارکوم تبدیل می گردند.

(الف ب ع د)

(0) کندروم

۲۸- در بررسی میکروسکوپی توموری در ناحیه متافیز انگشتان دست یک مرد ۳۰ ساله، جزایر غضروفی متشکل از غضروف هیالین و کندروسیتهای با ظاهر خوش خیم مشاهده میشود که از اطراف در حال استخوانی شدن هستند. در رادیولوژی لوسنسیهایی با حدود واضح دیده میشود. بهترین تشخیص کدام است?

الف) کندروسارکوم ب) استئوکندروم ج) دیسپلازی فیبرو د) کندروم

■ کندروم

- ●تعریف: تومور خوش خیمی بوده که از غضروف هیالن ساخته شده است.
- انواع: زمانی که تومور از مدولای استخوان منشاء می گیرد به آن انکندرم گفته می شود و هنگامی که از سطح کورتکس استخوان منشاء می یابد به آن کندروم جنب کورتکسی اطلاق می گردد.
- اپیدمیولوژی: انکندرمها معمولاً در سنین ۲۰ تا ۵۰ سالگی تشخیص داده می شوند.
- ●محل درگیری: انکندرمها منفرد بوده و از متافیز استخوانهای کوتاه توبولاردست و پا منشاء میابند.
- بیماریهای همراه: دو بیماری زیر در رابطه با انکندرومها هستند:
 - ۱- بیماری اُولیر (Ollier disease)

۲- سندرم مافوچی (Maffucci syndrome): این سندرم با سایر تومورهای نادر از جمله گلیومهای مغزی همراه است.

 پاتوژنز: موتاسیون در ژنهای IDH1 و IDH2 در انکندرومها گزارش گردیدهاند.

●یافته رادیولوژیک: در رادیولوژی این بیماران یک ناحیه رادیولوسنت (شفاف) با کلسیفیکاسیون نامنظم مرکزی و لبه اسکلروتیک مشخص، دیده می شود که به کورتکس دستاندازی نکرده است.

از استخوان های انگشتان مناه از استخوان های انگشتان منشاء می یابند.

● مورفولوژی: انکندرومها، ندولهای لوسنت (شفاف) به رنگ آبی ـ خاکستری با اندازه کمتر از ۳ سانتیمتر هستند. در نمای میکروسکوپیک، ندولها از غضروف هیالن و کندروسیتهای خوش خیم تشکیل شدهاند. در اطراف تومور استخوانی شدن درون غضروفی دیده می شود در حالی که مرکز ضایعه اغلب کلسیفیه و انفازکته است.



كندروساركوم

۲۹- آقای ۵۵ ساله ای با درد لگن مراجعه نموده است. در رادیوگرافی به عمل آمده، غضروف کلسیفیه به همراه تخریب کورتکس و ایجاد توده بافت نرم در استخوان لگن مشاهده می شود. در نمای میکروسکوپی، توده ای از بافت غضروفی و استخوان لاملار با نمای میگزوئید مشاهده می گردد، کدامیک از تومورهای زیر بیشتر مطرح می باشد؟

الف) کندروسارکوم ب) استئوسارکوم ج) انکندرم د) استئوکندرم

€ کندروسارکوم

●تعریف: یک توموربدخیم بوده که غضروف تولید می کند.

●اپیدمیولوژی: دوّمین بدخیمی شایع استخوانی بعد از استئوسارکوم بوده که بیشتر در افراد با سن بالاتراز ۴۰ سال رخ داده و در مردان ۲ برابر شایعتر است.

• مناطق درگیر: کندروسارکوم اکثراً از اسکلت محوری به ویژه لگن، شانه و دنده ها منشاء می یابد (۱۰۰۸/۱متحانی).

- ریسک فاکتورها: ۱۵٪ از کندروسارکومها ثانویه بوده
 و از انکندروم یا استئوکندرم منشاء می یابند.
- یافته های رادیوگرافیک: در رادیوگرافی، غضروف کلسیفیه شده به همراه تخریب کورتکس استخوان و ایجاد توده بافت نرم دیده می شود.
- ژنتیک: موتاسیونهای زیرممکن است در مبتلایان
 به کندروسارکوم وجود داشته باشند:
 - ۱- ژن IDH1 و IDH2 (مهمتر)
 - ۲- ژن EXT
 - ۳- ژن COL2A1
 - P- ژن CDKN2A
- تظاهرات بالینی: کندروسارکوم معمولاً به شکل یک توده دردناک بزرگ شونده تظاهر می یابد. Grade تومور، پیش آگهی را مشخص می کند. ۷۰٪ تومورهای Grade III از طریق خون به ریه متاستاز می دهند.
- مورفولوژی: کندروسارکوم یک تومور حجیم و بزرگ بوده که از ندول های براق خاکستری ـ سفید و شفاف از جنس غضروف تشکیل شده است. مناطق ژلاتینی یا میگزوئید دیده می شوند. کلسیفیکاسیونهای نقطهای وجود داشته و نکروز میرکزی، فضاهای کیستیک ایجاد میکند. تومور از مدولای استخوان منشاء یافته و با عبور از کورتکس به عضلات و چربی اطراف دستاندازی میکند. در نمای میکروسکوپی، استخوان لاملار در تودهای از بافت غضروفی قرار دارد.
- Grading تومون براساس سلولاریتی، آتیپی سلولی و sading تومون براساس سلولاریتی، آتیپی سلولی و billing تومید تقسیم می شود. در گرید ۳، سلولاریته بالا، پلئومورفیسم شدید با سلول های ژانت Bizarre و میتوز مشخص می گردد.

الفابع

تومورهاي متفرقه استخواني

الساركوم يووئينگ و تومور اوليه نورواكتودرمال

۳۰- در بررسی میکروسکوپی تودهای مهاجم در دیافیز استخوان فمور مرد ۲۰ سالهای، توموری متشکل از صفحات سلولی یکدست، گرد و کوچک با مقادیر اندکی سیتوپلاسم روشن دیده میشود. کدامیک از

تشخیصهای زیر بیشتر مطرح میباشد؟

(پرانترنی۔اسفناد ۹۹)

الف) سارکوم یووئینگ ب) استئوسارکوم ج) دیسپلازی فیبرو د) استئوئید استئوما

🗉 سارکوم یووئینگ

- تعریف: سارکوم یووئینگ یک تومور بدخیم بوده که از سلولهای گرد و کوچک ابتدایی با درجات متفاوتی از تمایز نورواکتودرمی تشکیل یافته است.
- اپیدمیولوژی: اکثر بیماران کوچکتراز ۲۰ سال هستند و در پسرها اندکی شایع تر است. سارکوم یووئینگ عامل ۱۰٪ از تومورهای بدخیم اولیه استخوان بوده و بعد از استئوسارکوم دوّمین سارکوم استخوانی شایع در کودکان است.
- ژنتیک: ۹۵٪ از مبتلایان به تومور یووئینگ دارای (11;22) هستند که موجب اتصال ژن EWSR1روی کروموزوم ۲۲ به ژن FLI1 روی کروموزوم ۱۱ میشود (۱۰۰۰٪ امتحانی).
 - باقت شناسی
- ۱- سارکوم یووئینگ از حفره مدولاری منشاء یافته و به کورتکس، پریوست و بافت نرم تهاجم میکند. تومور، نرم بوده و حاوی مناطقی از خونریزی و نکروزاست.
- ۲- سارکوم یووئینگ از صفحاتی از سلولهای یک
 شکل، کوچک، گرد و آبی کمی بزرگتر از لنفوسیت تشکیل
 گردیدهاند و حاوی استرومای بینابینی اندک هستند.
- ۳- سلولها دارای سیتوپلاسم اندک شفاف ولیکن سرشار ازگلیکوژن هستند و وجود روزتهای هومر - رایت، تمایز عصبی را نشان میدهد.
- مناطق درگین سارکوم یووثینگ اکثراً از دیافیز
 استخوانهای بلند توبولارمنشاء میگیرد.
- ●یافتههای بالینی: به صورت تودههای دردناک بزرگشونده تظاهر مییابند. محل درگیری اکثراً تندر، گرم و متورم است.
- یافته های تصویربرداری: یک تومور لیتیک مخرب با حاشیه های نفوذکننده و گسترش به بافت نرم را نشان میدهند. واکنش پریوستی کاراکتریستیک موجب نمای پوست پیازی (Onion-Skin) می شود.
- درمان: ابتدا شیمی درمانی نئواد جوان انجام شده و سپس تومور با جراحی برداشته می شود؛ پس از جراحی می توان رادیوتراپی انجام داد یا نداد.



۳۱- بررسی میکروسکوپی ضایعه استخوان ران در یک پسر ۱۲ ساله شامل سلولهای یک شکل، کوچک و گرد شبیه لنفوسیت و حاوی میتوز، خونریزی و نکروز است. این سلولها حاوی سیتوپلاسم مختصرو غنی از گلیکوژن میباشند. محتمل ترین تشخیص کدام است؟

(دستیاری ـ اردیبهشت ۹۴)

Non Ossifying Fibroma (الف

ب Chondrosarcoma

Fibrous Dysplasia (-

Ewing Sarcoma / PNET (3

به پاسخ سئوال ۳۰ مراجعه شود.

الف ب ع ١

۳۳- پسر ۱۵ ساله ای با درد استخوان فمور همراه با تب و لکوسیتوز مراجعه کرده است. در رادیوگرافی یک تومور لیتیک با حاشیه نامشخص و گسترش به بافتهای نرم اطراف دیده می شود. در نمای میکروسکوپی تومور صفحاتی از سلولهای یک شکل کوچک و گرد، با سیتوپلاسم اندک و سرشار از گلیکوژن همراه با روزتهای هومر-رایت دیده می شود. تشخیص شما چیست؟

(پرلنترنی شهریور ۱۶ ـ تطب ۱۰ کشوری [دانشگاه تهران]) الف) سارکوم یووئینگ ب) سارکوم سینوویال ج) استئوسارکوم د) رابدومیوسارکوم

به پاسخ سئوال ۳۰ مراجعه شود.

الله باع و

۳۳- پسر ۱۶ ساله با ضایعه دردناک استخوانی همراه با تورم مراجعه کرده است. در نمای میکروسکوپی ضایعه، سلولهای کوچک و گرد با سیتوپلاسم اندک حاوی گلیکوژن که اطراف یک فضای رشتهای مرکزی قرار گرفتهاند و نمای یک تمایز عصبی را نشان میدهند، مشاهده شده است. کدامیک از ترانسلوکاسیونهای زیر محتمل تر است؟

t (8;14) (ب t (11;22) الف) t (1;22) (ه t (9;22) رج

به پاسخ سئوال ۳۰ مراجعه شود.

القابع

۳۴- تمام موارد زیر در مورد سارکوم یوئینگ صحیح هستند، بجز: (پرانترنی شهربور ۹۳ دانشگاه آزاد اسلامی) الف) در سن کمتر از ۲۰ سال، شایعتر است.

ب) از کاویته مدولاری استخوان آغاز شده و به کورتکس تهاجم میکند.

ج) دارای سلولهای درشت و آناپلاستیکی هستند.

د) أغلب (£11;22) نشأن مي دهد.

به پاسخ سئوال ۳۰ مراجعه شود.

الفابح

۳۵- بیوپسی از ضایعه دیافیز استخوان فموردختربچه ۲۷ ساله ای، توموری متشکل از سلول های کوچک یک اندازه با هسته گرد و مختصری سیتوپلاسم روشن را نشان میدهد. مناطق نکروز و ساختمان های شبیه روزت نیز دیده می شود، کدام تشخیص زیر محتمل تر است؟

الف) استئوسارکوم ب) استئوبلاستوم ج) سارکوم یووئینگ د) دیسپلازی فیبرو

به پاسخ سئوال ۳۰ مراجعه شود.

الفابع

ومورهای سلول ژانت استخوان

۳۶- مرد ۳۰ سالهای با تودهای در اپیفیز استخوان تیبیا مراجعه نموده، در بیوپسی حاوی سلولهای غولآسای متعدد چند هستهای که بعضی حاوی ۱۰۰ هسته در زمینهای از سلولهای تک هستهای میباشد؛ کدام تشخیص محتمل تراست؟

(پرانترنی میان دوره _اردیبهشت ۹۷)

الف) Fibrous dysplasia ب) Osteosarcoma

ج) Ewing sarcoma

Giant cell tumor (3

■ تومور استخوانی Giant Cell

● تعریف: این تومور با سلولهای استئوکلاست Giant که حاوی هستههای متعدد هستند، مشخص می شود، لذا به آن استئوکلاستوم هم گفته می شود.

 اپیدمیولوژی: تقریباً فقط بزرگسالان (۲۰ تا ۴۰سال) را گرفتار میکند.

● خاستگاه: با وجود اینکه این تومور تمام استخوانها را گرفتار میسازد، ولی غالباً از اپیفیز استخوانهای دراز اطراف زانو (دیستال فمور و پروگزیمال تیبیا) منشاء می گیرد.

• پاتوژنز: دراین تومورافزایش بیان RANKL دیده می شود.

● علائم بالینی: چون محل تومور نزدیک به مفصل است، به صورت شایع موجب علائمی شبیه به آرتریت می شود ولی گاهی با شکستگی پاتولوژیک تظاهر پیدا می کند.

● یافته های رادیولوژیک: در تصاویر رادیولوژیک، این تومور بزرگ، لیتیک و گسترشیابنده بوده که کورتکس یا. چ: پوشاننده آن تخریب گردیده است.

۱- تومور Giant cell اغلب کورتکس را تخریب کرده و موجب یک توده بافت نرم برجسته می شود که برروی پوسته نازکی از استخوان واکنشی قرار دارد.

۲- تومور به رنگ قرمزی ـ قهوهای بوده که دچار
 دژنراسیون کیستیک شده است.

 ۳- در نمای میکروسکوپی، تومور فاقد استخوان و غضروف بوده و از استئوکلاستهای Giant با حدود
 ۱۰۰ هسته یا بیشتر تشکیل شده که در بین آنها سلولهای منونوکلئور توموری یک شکل و بیضی قرار دارند.

درمان و پیش آگهی: این تومور با کورتاژ درمان می شود. در ۶۰-۴۰٪ موارد بعد از برداشتن جراحی، عود می کنند؛ در ۴۰٪ موارد هم به ریه متاستاز می دهند. دنوزوماب که یک مهارکننده RANKL است، در درمان این تومور مؤثر می باشد.

الف ب ح

۳۷- آقای ۳۵ سالهای با تودهای در ناحیه اپیفیز استخوان ران مراجعه کرده است. دربررسی میکروسکوپی، پرولیفراسیون سلولهای بیضی و یک شکل همراه با

تعداد متغیری از سلولهای غولآسای چند هستهای دیده می شود. نکروز به صورت فوکال وجود دارد؛ محتمل ترین تشخیص کدام است؟ (پرانترنی ـ اسفند ۲۰) الف) استئوسارکوم ب) ژانت سل تومور ج) استئوئید استئوما د) استئوکندروم

به پاسخ سئوال ۳۶ مراجعه شود.



Follow up

- ۱ استئوکندرم یک تومور خوش خیم بوده که از یک کلاهگ غضروفی که توسط یک ساقه استخوانی به استخوان متصل است، تشکیل گردیده است.
- ۲ انکندرم بیشتر در استخوانهای انگشتان ایجاد شده و به شکل یک ناحیه رادیولوسنت با کلسیفیکاسیون نامنظم مرکزی و لبههای اسکلروتیک، تظاهرمی یابد. انکندرم به کورتکس تهاجم نمی کند.
- ۳ انکندرم ممکن است با بیماری أولیرو سندرم مافوجی همراه باشد.
 - ۴ نکات مهم در کندروسارکوم، عبارتند از:
- یک تومور بدخیم بوده که غضروف تولید میکند.
- اکثراً از اسـکلت محـوری به ویژه لگن، شـانه و دندهها منشاء مییابد.
- در رادیوگرافی، غضروف کلسیفیه شده به همراه تخریب کورتکس استخوان و ایجاد توده بافت نرم دیده می شود.
- در نمای میکروسکوپی، استخوان لاملار در توده ای از یافت غضروفی قرار دارد.
 - ۵ نکات مهم در **سارکوم یووئینگ،** عبارتند از:
- اکثـراً بیماران کمتراز ۲۰ سال سـن دارند و در بسرها شایعتراست.
 - در ۹۵٪ موارد دارای (t (11;22) است.
- از سـلولهای گرد، کوچک و آبی تشـکیل شده است.

- از <mark>دیافیــزاســتخوانهای بلنــد توبــولار</mark>منشــاء مییابد،
- واکنش پریوستی آن موجب نمای پوست پیازی
 (Onion-Skin) می شود.
- و تومور سلول Giant از اپی فیز استخوان ها دراز اطراف زانو (دیستال فمورو پروگزیمال تیبیا) منشاء می گیرد. در نمای میکروسکوپی از استثوکلاست های Giant با حدود ۱۰۰ هسته که در بین آنها سلولهای منونوکلثور توموری یک شکل و بیضی قرار دارند، تشکیل شده است.



فيبروم غيراستخواني

۳۸- در بررسی رادیوگرافی زانوی پسر ۱۲ ساله به دنبال ضربه، تودهای رادیولوسنت با لبه کاملاً مشخص اسکلروتیک به قطر ۳/۵ cm در متافیزاستخوان تیبیا مشاهده میگردد که در بررسی مورفولوژیک از سلولهای دوکی شکل شبیه به فیبروبلاست با نمای گردبادی و سلولهای History چندهستهای از نوع استئوکلاست تشکیل شده است، محتمل ترین تشخیص کدام است؟ درباتی فیریور ۱۴ مفرری [دانشگاه ترییا]

الف) Nonossifying Fibroma

ب) Osteoblastoma

Fibrous Dysplasia (

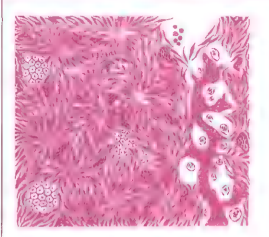
د) Giant Cell Tumor

🗉 فيبروم غيراستخواني

Nonossifying Fibroma

● تعریف: فیبروم غیراستخوانی یک پرولیفراسیون مزانشیمی خوش خیم و واکنشی بوده که در ۵۰٪ موارد در کودکان و بالغین جوان ۲ تا ۲۵ ساله دیده می شود.

انواع: اگر فیبروم غیراستخوانی محدود به کورتکس باشد نقص کورتیکال فیبری و اگر محدود به مدولا باشد نقص فیبری متافیزی گفته می شود.



تصویر شیماتیک فیبروم غیراستخوانی، سلولهای دوکی شکل با نمای Storiform به همراه سلولهای ژانت چندهستهای شبیه به استئوکلاست در سمت چپ دیده می شوند. در سیمت راست تصویر، استخوان Woven (بافتیه شیده)، ماکروفاژهای کفآلود و هموسیدرین مشاهده می شود.

 منشاء: اکثراً از دیستال فمور و پروگزیمال تیبیا به صورت خارج از مرکز منشاء میگیرد.

● رادیوگرافی: در رادیوگرافی ساده به شکل ضایعه رادیولوسنت بیضی شکل خارج از مرکزبا حاشیه مشخص اسکلروتیک مشاهده میگردد. یافته های رادیوگرافی به قدری اختصاصی هستند که بیوپسی به ندرت لازم می شود (نکات برجسته شرح حال).

مورفولوژی: این ضایعات به رنگ خاکستری تا زرد مایل به قهوهای بوده و حاوی فیبروبلاست و ماکروفاژ هستند.

۱- فيبروبلاستها الگوى چرخ درشكه (Storiform) يا چرخ دندهاى (Pinwheel) دارند.

 ۲- ماکروفاژها به شکل سلولهای خوشهای با سیتوپلاسم کفآلود یا سلولهای ژانت چند هستهای (از نوع استئوکلاست) هستند.

۳- هموسیدرین به طور شایع وجود دارد.

(الفابع)

۳۹ در بررسی رادیوگرافی از ناحیه زانو پسر ۱۲ ساله که به دنبال ضربه دچار درد و تورم شده است تودهای

رادیولوسنت بالبه کاملاً مشخص اسکلروتیک باقطر ۳/۵ cm در متافيز استخوان تيبيا مشاهده مي گردد که در پررسی مورفولوژیک از سلولهای دوکی شکل شبیه به فیبروبلاست با نمای گردبادی (Storiform) مخلوط با سلولهای غولآسا چند هستهای از نوع استئوكلاست تشكيل شده است. محتمل ترين تشخيص

(دستیاری _اردبیهشت۹۲) كدام است؟

الف) ديسيلازي فيبرو

ب) استئوبلاستوم

ج) فيبروم Nonossifying

د) تومور سلول ژانت

به پاسخ سئوال ۳۸ مراجعه شود.



دیسیلازی فیبرو

۴۰ در نمای میکروسکوپی توده اینترامدولاری فمور دختر ۱۰ ساله با بلوغ زودرس و هپیرتیروئیدی، ترابکول های خمیده استخوان Woven شبیه حروف چینی فاقد حاشیه استئوبلاستی دیده میشود که توسط يروليفراسيون فيبروبلاستي احاطه شدهاند، تشخیص بیماری چیست؟ (پرانترنی _اسفند۹۲) ب) استئوئید استئوما الف) دیسیلازی فیبرو

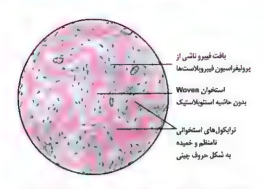
🗉 دیسیلازی فیبرو

ج) استئوبلاستوم

• تعریف: یک تومور خوشخیم استخوان بوده که در آن تمام اجزای طبیعی استخوان وجود دارند ولی به ساختارهای بالغ، تمایز پیدا نمی کنند.

د) نقص فيبروكورتيكال

- انواع: دیسپلازی فیبرو به ۴ گروه زیر تقسیم میگردد:
 - ۱- Monostotic؛ یک استخوان را مبتلا می سازد.
 - Polyostotic -Y چند استخوان را گرفتار می نماید.
- ۳- سندرم Mc Cune-Albright: دیسیلازی فیبروزی چنداستخوانی به همراه پیگمانتاسیون Cafe-au-lait، اختلالات آندوكريين به خصوص بلوغ زودرس (اغلب در دخترها) از تظاهرات این سندرم هستند.
- ۴- سندرم Mazabraud: دیسیلازی فیبری و میگزوم بافت نرم



ديسپلازي فيبرو

• پاتوژنن تمام انواع دیسیلازی فیبرو به علت موتاسیون سوماتیک در GNAS1 به وجود می آیند. GNAS1 در آدنومهای هیپوفیزنیز موتاسیون می یابد. این موتاسیون موجب ایجاد پروتئین Gs فعال می گردد که با افزایش cAMP موجب پرولیفراسیون سلولی می شود.

• مورفولوژي

۱- در نمای Gross، به شکل ضایعات داخل مدولری با حدود مشخص و با سایزهای متفاوت است. ضایعات بزرگ، رشد نموده و استخوان را تخریب می نمایند.

۲- در لام پاتولوژی، ترابکولهای منحنی و خمیده استخوان Woven، بدون حاشيه استئوبلاستيك مشاهده می شوند. فیبروبلاستهای در حال پرولیفراسیون در اطراف تومور مشاهده می گردند. دژنراسیون کیستیک، خونریزی و ما کروفاژهای کف آلود از سایر یافته های شایع هستند.



۴۱- در بررسی میکروسکویی توده داخل استخوان، ترابکول های استخوانی منحنی شکل و بدون حاشیه استئوبلاستيك در زمينه بافت فيبرو مشاهده كرديده است؛ محتمل ترين تشخيص كدام است؟

(برانترنی شهربور ۹۴ _قطب ۹ کشوری [دانشگاه مشهد])

- الف) Fibrous Dysplasia
- Fibrous Cortical Defect (-
 - Nonossifying Fibroma (2-
 - د) Osteoid Osteoma

یافتههای میکروسکوپیک کاراکتریستیک دیسپلازی فیبرو عبارتند از:

۱- ترابکولهای استخوانی منحنیشکل و خمیده استخوان Woven

٢- فقدان حاشيه استثوبلاستيك

۳-ایجاد بافت فیبرو به علت پرولیفراسیون فیبروبلاستها آتوجه: در ویرایش قبلی کتاب رابینز، عنوان شده بود که ترابکول های استخوانی منحنی شکل و خمیده نمایی به شکل حروف چینی ایجاد می کنند که نمای حروف چینی در ویرایش جدید کتاب رابینز حذف گردیده است.

- القابات

۴۲- در بررسی میکروسکوپی ضایعه استخوان فمور که در رادیوگرافی نمای شیشه مات با حدود مشخص داشته، ترابکولهای استخوانی Woven با اشکال منحنی شبیه حروف چینی، فاقد پوشش استئوبلاستی در یک استرومای سلولر فیبروتیک مشاهده میگردد. محتمل ترین تشخیص کدام است؟

(پرانترنی شهریور ۹۵ ـ قطب ۸ کشوری [دانشگاه کرمان])

الف) Fibrous dysplasia

Fibrous cortical defect (-

ج) Non ossifying fibroma

د) Osteoblastoma

به پاسخ سئوال ۴۰ مراجعه شود.

الوبع

۴۳- در کودکی ضایعات متعدد استخوانی، اختلالات آندوکرین، بلوغ زودرس و لکههای شیر قهوهای پوست، دیده می شود. بیوپسی استخوان در این کودک کدامیک از نماهای زیر را نشان می دهد؟

(دستیاری _مرداد ۹۹)

الف) سلول های گرد و کوچک با سیتوپلاسم روشن حاوی گلیکوژن فراوان

ب) سلولهای شبیه استئوکلاست با بیش از ۱۰۰ هسته در زمینه سلولهای تک هستهایی

ج) ترابکول های استخوانی خمیده استخوان Woven بدون حاشیه استئوبلاستیک

 د) ساختمانهای غضروفی حاوی سلولهای آتیپیک با میتوز فراوان و مناطق وسیع نکروز

به پاسخ سئوال ۴۰ مراجعه شود.

الفابي

ومورهای متاستاتیک

۴۴- شایع ترین بدخیمی استخوان کدام است؟

(پرانترنی شهرپور ۹۳ _قطب ۷ کشوری [دانشگاه اصفهان]) الف) میلوم مولتیپل ب) متاستاز ج) استئوسارکوم د) کندروسارکوم

🗉 بیماریهای متاستاتیک استخوان

● اپیدمیولوژی: شایعترین تومورهای بدخیم استخوان، تومورهای متاستاتیک بوده، به طوری که تومورهای متاستاتیک بسیار شایعتر از تومورهای اوّلیه استخوان هستند.

• منشاء متاستان

۱- در بالغین، ۷۵٪ از تومورهای متاستاتیک استخوان از پروستات، یستان، کلیه و ریه منشاء می گیرند.

۲- در کودکان، نوروبلاستوم، تومور ویلمزو رابدومیوسازکوم، شایعترین منشاء تومورهای متاستاتیک به استخوان هستند.

وراههای انتشار: راههای انتشار تومور به استخوان
 عبارتند از:

۱- انتشار مستقیم

۲- انتشار از طریق عروق لنفاوی یا خون

٣- انتشار نخاعي (از طريق شبكه وريدي باتسون)

● مناطق شایع متاستاز در استخوان: متاستازهای اسکلتی معمولاً چندکانونی بوده و اسکلت محوری به ویژه ستون مهرهها را گرفتار میکنند.

●نمای رادیولوژی: نمای رادیولوژیک متاستازهای استخوانی به صورت کاملاً لیتیک، کاملاً بلاستیک یا ترکیبی از لیتیک و بلاستیک است.

۴۵ در بررسی بافتشناسی ضایعه استخوانی مرد
 مسنی که باکمردرد مراجعه نموده است و در رادیوگرافی

- www kaci ir

بيماريهاي مفاصل

آرتریت روماتوئید

۴۶- آقای ۴۹ ساله ای از اپیزودهای درد مفصلی در طی ۱۰ سال گذشته شکایت دارد. درد عمدتاً در دست و پاها به صورت دورههای بهبود و عود بوده است. در معاینه، دفورمیتی انگشتان مخصوصاً انگشتان دست همراه با درمان مستروکسات بهبود است. درد وی بعد از درمان با متوتروکسات بهبود یافته است. کدامیک از تستهای زیر با بیشترین احتمال در وی مثبت می باشد؟

(پرانترنی اسفند ۹۴ _قطب ا کشوری [دانشگاه گیلان و مازندوان]) الف) HLA-B27

- ب) Anti ds-DNA
- Anti Cyclic Citroilinated Peptide (
 - Anti Borrelia Antibody (3

■آرتریت روماتوثید

■تعریف: آرتریت روماتوئید یک بیماری اتوایمیون بوده که عمدتاً مفاصل را درگیر نموده و موجب سینوویت غیرچرکی التهابی پرولیفراتیو می شود. با پیشرفت بیماری، تخریب غضروف مفصلی و چسبندگی (انکیلوز) مفصلی رخ می دهد.

•اپیدمیولوژی: در دهه سوم تا پنجم شایع بوده و زنان را ۳ برابربیشتر از مردان مبتلا می کند.

پاتوژنز: عوامل ژنتیکی و محیطی در ایجاد، پیشرفت
 و مزمن شدن بیماری، دخالت دارند.

۱- سلولهای T-Helper نوع CD4 آغازگر واکنش IL-17، IFN-γ نوع T-Helper آغازگر واکنش IL-17، IFN-γ نوم PANKL آباد TNF (IL-1 و بیان TNF (IL-1 موجب آسیب بافتی می شوند.
 ۱- TFN-γ توسط سلولهای Th1 ساخته می شوند در حالی که Th-17 توسط سلولهای Th17 توسط سلولهای Th17 تولید می شوند.

آ توجه: TNF بیش از سایر سیتوکین ها در پاتوژنز آرتریت روماتوئید نقش دارد به طوری که داروهای آنتا گونیست TNF اثرات درمانی مؤثری بر آرتریت روماتوئید دارند.

۲- اتوآنتی بادی هایی که در پاتوژنز آرتریت روماتوئید
 مؤثرند، عبارتند از:

الـف) آنتیبادی ضدپروتئین سیترولینه (ACPA): در ۷۰٪ بیماران وجود دارد (تست تشخیصی).

مهرههای کمری، ضایعات متعدد استئوبلاستیک مشاهده می شود: محتمل ترین تشخیص کدام است؟ (برانترنی شهربور ۹۸ مشورک تمام قطبها)

الف) استئومیلیت سلی ب) هیپرپاراتیروئیدی ج) میلوم مولتیپل د) متاستاز کانسر پروستات

به پاسخ سئوال ۴۴ مراجعه شود.

الفاب الفال

Follow-up

- ۱ نکات مهم در فیبروم غیراستخوانی، عبارتند از:
- اغلب در کودکان و بالغین جوان ۲ تا ۲۵ ساله رخ میدهد.
- در رادیوگرافی ساده به شکل ضایعه رادیولوسنت بیضی شـکل خـارج از مرکز با حاشـیه مشـخص اسکلروتیک مشاهده می شود.
- فيبروبلاست با الگوى چرخ درشكه (Storiform) يا چرخ دندهاى (Pinwheel) ديده مىشود.
- ماکروفاژها به شکل سلولهای خوشهای با سیتوپلاسیم کفآلاودیا سلولهای ژانت چندهستهای (از نوع استئوکلاست) هستند.
- ۲ سندرم مککون آلبرایت یک دیسیلازی فیبروی چند استخوانی به همراه پیگمانتاسیون Cafe-au-lait و اختلالات آندوکرین (به ویژه بلوغ زودرس) است.
- ۳ در لام پاتولوژی دیسپلازی فیبرو موارد زیر دیده می شود:
- ترابکولهای خمیده و منحنی استخوان Woven (نمای حروف چینی)
 - عدم وجود حاشیه اسکلروتیک
- بافت فیبروز زمینه ای له علت فیبرویلاستهای در حال پرولیفراسیون
- ۴ شایع ترین تومورهای بدخیم استخوان، تومورهای متاستاتیک هستند. امتاستازهای استخوانی بیشتر، ستون مهرهها را درگیر میکنند.

ب)اتوآنتیبادی IgMو IgAبرضدبخش FCاز IgGهای خود فرد (فاکت**ـور روماتوئیـد**): در ۸۰٪ بیماران یافت می شود (اختصاصی نیست).

 ۳- در نیمی از بیماران استعداد ژنتیکی در ایجاد آرتریت روماتوئید نقش دارد. ژنهای مرتبط با RAعبارتند از:
 الف) لوکوس HLA کلاس II که با بیماران ACPA مثبت مرتبط است.

ب) ژن PTPN22

۴- عوامل محیطی مؤثر در ایجاد آرتریت روماتوئید
 عبارتند از:

الف) عفونت (از جمله عفونت دور دندانی) ب) سیگار کشیدن

• مورفولوژي

 آرتریت روماتوئید به شکل آرتریت قرنیه تظاهر یافته که اکثراً مفاصل کوچک دست و پارا درگیر میکند. سینوویوم در این بیماران ضخیم، متورم و هیپرپلاستیک است.

 ۲- ویژگیهای کاراکتریستیک آرتریت روماتوئید در نمای میکروسکوپی، عبارتنداز:

- هیپرپلازی و پرولیفراسیون سلولهای سینوویال
- انفیلتراسیون التهابی متراکم سلول T-helper نوع CD4، سلولهای B، پلاسما سلها، سلولهای دندریتیک و ماکروفاژها
 - افزایش واسکولاریته به علت آنژیوژنز
- وجود نوتروفیل و فیبرین بر روی سطوح مفصلی و سینوویال
- افزایش فعالیت استئوکلاستی در استخوان زیرمفصلی که موجب نفوذ سینوویوم به استخوان میشود.
- ۳- تغییرات بافتشناسی فوقالذکر موجب ایجاد پانوس در مفصل میشود. پانوس یک توده شامل سینوویوم متورم، سلولهای التهابی، بافت گرانولاسیون و فیبروبلاستهایی بوده که موجب اروزیون غضروف می شوند.

۴- در صورت عدم درمان و پیشرفت بیماری، پانوسها بین استخوانها پل زده و انکیلوز فیبری ایجاد می کنند، در صورت استخوانی شدن این انکیلوز فیبری، انکیلوز استخوانی ایجاد می شود.

۵- ندول های روماتوئید شایع نبوده و معمولاً در بافت زیرجلدی ساعد، آرنج، اکسی پوت و لومبوساکرال ایجاد

می شوند، در نمای میکروسکوپی شبیه به گرانولومهای نکروز شونده هستند.

●تظاهرات بالینی: آرتریت در بیماران قرینه بوده و اکثراً مفاصل کوچک دست و پا، مج دست و پا و زانوها را درگیر میکند و همراه با خشکی صبحگاهی است. مفاصل متاکارپوفالنژیال و اینترفالنژیال پروگزیمال (PIP) به طور شایع در آرتریت روماتوئید درگیر هستند ولی برخلاف استئوآرتریت، DIP گرفتار نیست.

• دفورمیتی های شایع

۱- انحراف انگشتان به سمت اولنار (Ulnar deviation)

۲- دفورمیتی گردن قو (Swan-neck deformity)

۳- دفورمیتی Boutanniere

• يافته هاي راديوگرافي

۱- افيوژن مفصلي

۲- استئوپنی اطراف مفصل

۳- اروزیون و باریک شدن فضای مفصل

۴- از بین رفتن غضروف مفصلی

• درمان

۱-کورتیکواستروئید

۲- سرکوبکننده های ایمنی مثل متوتروکسات

٣- أنتا كونيستهاى TNF (از همه مهمتر)



۴۷- نمای میکروسکوپی سینوویت پاپیلری مزمن در مفاصل و ایجاد پانوس مربوط به کدامیک از بیماریهای زیر است؟ (پرانترنی اسفند ۹۳ دانشگاه آزاد اسلامی)

الف) اَرتریت روماتوئید ب) اَرتریت چرکی ج) اَرتریت دژنراتیو ج) اَرتریت دژنراتیو

به پاسخ سئوال ۴۶ مراجعه شود.



ارتریت لایم

۴۸- تشخیص بیماری آرتریت لایم معمولاً برچه اساسی استوار است؟

(پرانترنی اسفند 10 ـ قطب ۱۰ کشوری [دانشگاه تهران]) الف) تابلوی بالینی و بررسیهای سرولوژیک ب) نمونهبرداری و بررسی بافتشناسی

- ج) انجام تصویربرداری های مختلف
- د) مشاهده مونوسدیم اورات در مایع مفصلی

■آرتریت لایم

- اتیواوژی: بیماری لایم در اثر عفونت با اسپیروکت بورلیا بورگدورفری ایجاد می شود.
- نحوه انتقال: بورلیا توسط کنهای از خانواده Ixodes منتقل می گردد.
- تظاهرات بالینی: عفونت ابتدا در پوست شروع شده، سپس اعصاب جمجمهای، قلب و مننژرا درگیر میکند. اگربیماری درمان نشود، آرتریت به ویژه در زانوها چند هفته تا چند ماه بعد از عفونت رخ می دهد. آرتریت از نوع مهاجربوده و در ۶۰ تا ۸۰٪ از بیماران درمان نشده رخ می دهد.
- تشخیص: اسپیروکتها در به مفاصل مبتلا یافت می شوند ولی با مشاهده آنتی بادی ضد بورلیا در تستهای سرولوژی تشخیص تائید می شود.
 - درمان: أنتىبيوتيك هاى ضد بورليا

الفاباعاد

(٥) تقرس

۴۹-کدامیک از نماهای پا<mark>تولوژی زی</mark>ر برای نقرس پاتوگنومونیک است؟ *(پرانترنی_شهریور*۹۹) -

ر رو رو ... الف) توفوس ب) آرتریت حاد ج) نفرویاتی د) گرانولوم

🗉 نقرس

- تعریف: نقرس با حملات گذرای آرتریت حاد به علت رسوب کریستالهای اورات در مفصل و اطراف مفصل مشخص می گردد.
- فیزیوپاتولوژی: افزایش اسید اوریک به بیشتر از ۶/۸ mg/dl شرط لازم ولی ناکافی برای ایجاد نقرس است. اسید اوریک محصول نهایی کاتابولیسم پورین است. در نقرس اوّلیه، علت افزایش اسید اوریک، کاهش ترسح کلیوی آن است. کریستالهای اسید اوریک توسط نوتروفیلها و ماکروفاژها تحت فاگوسیتوز قرار میگیرند. سپس ماکروفاژها، 1- IL ترشح میکنند که یک سیتوکین پیش التهابی بوده و موجب تجمع بیشتر نوتروفیل و ماکروفاژ در مفصل میشود.

- - ویسک فاکتورها: نقرس در افراد زیر شایعتر است:
 - ۱- مردان
 - ۲- افراد چاق
 - ۳- مبتلایان به سندرم متابولیک
 - ۴- الكلي ها
 - ۵- سن بالاتراز ۳۰
 - ۶- نارسایی کلیه
 - ٧- برخي از داروها (تيازيدها)
 - ياتولوژي
- ۱- آرتریت حاد: با انفیلتراسیون متراکم التهابی در سینوویوم و مایع سینوویال مشخص میگردد. کریستالهای بلند، باریک و سوزنی شکل منوسدیم اورات اکثراً در سینووپلاسم نوتروفیل ها به صورت تجمعات کوچکی در سینوویوم مشاهده میگردند. کریستالهای اورات در زیر نور پلاریزه، انکسار مضاعف منفی نشان می دهند.
- ۲- آرتریت توفوسی مزمن: به علت رسوب مکرر کریستالهای اورات در طی حملات حاد ایجاد میشود. در سینوویوم، رسوب تچی مشاهده میشود. سینوویوم توسط سلولهای التهابی، هیپرپلاستیک، فیبروتیک و ضخیم میشود. در این مرحله پانوس تشکیل گردیده و غضروف زیرین را تخریب میکند.
- ۳- توفوس: ایجاد توفوس در غضروف مفصلی، لیگامانها، تاندونها و بورسها، پاتوگنومونیک نقرس است (نکته اصلی سئوال). توفوسها شامل کریستالهای اورات بوده که توسط فیبروبلاست، سلول التهابی منونوکلئر و سلولهای ژانت احاطه شدهاند.
- ۴- نفروپاتی نقرسی: موجب ایجاد سنگ کلیه اسید اوریکی و پیلونفریت می شود.
- تظاهرات بالینی: آرتریت حاد نقرسی با حمله ناگهانی درد مفصل همراه با تورم و گرمی تظاهر می یابد. در اکثر موارد، آرتریت تک مفصلی بوده و در ۵۰٪ موارد شست پا را درگیر می نماید (اولین مفصل متاتارسوفالنژیال).

الله ب

۵۰- کدامیک از تغییرات مورفولوژیک زیر در نقرس دیده (پرانترنی شهریور ۹۷ دانشگاه آزاد اسلامی) میشود؟ الف) آرتریت حرکی حاد

آرتریت پرولیفراتیو غیر چرکی

ج) آرتریت مزمن توفوسی

د) آرتریت دژنراتیو مزمن

به پاسخ ستوال ۴۹ مراجعه شود.



Follow up

- ۱ نکات مهم در آرتریت روماتوئید، عبارتند از:
- ســـلولهای T-Helper نوع CD4 آغازگر واکنش اتوايميون هستند.
- آنتی بادی ضدیروتئین سیترولینه (ACPA) در
- ٧٠٪ از مبتلایان به آرتریت روماتوئید وجود داشته
 - و تست تشخیصی (دیاگنوستیک) است.
- وجود پانوس یافته تشخیصی مهمی در آرتریت روماتوئيد است.
- بیشترین سیتوکینی که در پاتوژنز آرتریت روماتوئید نقش دارد، TNF است.
- ۲ تشخیص آرتریت لایم به کمک سرولوژی و کشف آنتیبادی ضدبورلیا است.
- ٣ ایجاد توفوس در غضروف مفصلی، لیگامانها، تاندونها و بورسها، پاتوگنومونیک نقرس است.

تومورهاي مفاصل

() تومور سلول ژانت تنوسینوویال

۵۱- آقای ۳۰ سالهای با درد زانوی راست و تورم تکرار شونده آن به همراه قفل شدن زانو مراجعه کرده است. در جراحی مفصل وی ندولهای قرمز قهوهای رنگ دیده میشود. در بررسی میکروسکویی کدام نما دیده می شود؟ (برانترنی_اسفند ۹۰)

الف) تجمعات سلول های اپی تلیوئیدی و تشکیل گرانولوم با مرکز نکروزه

ب) ندولهای متشکل از سلولهایی مشابه سلولهای يوشاننده سينوويوم

ج) کریستال های اورات فراوان احاطه شده با سلول های التهابي حاد و مزمن

د) ساختمانهای استخوانی برجسته (استئوفیت) په همراه تشكيل يانوس

■ تومور سلول ژانت تنوسینوویال

•تعریف: تومور سلول ژانت تنوسینوویال، یک نئوپلاسم خوش خيم لايه سينوويال مفصل، غلافهاي تاندونی و بورسها است.

ہ انواع

۱- نوع منتشر (سینوویت ویلوندولار پیگمانته): بیشتر مفاصل بزرگ را درگیر می کند.

۲- نوع موضعی (ندولار): بیشتر در دست رخ می دهد. • مورفولوژي

۱- نوع منتشر: در سينوويوم مفصل، ندولها و چينهاي قرمز - قهوهای و زواید انگشت مانند دیده می شود.

۲- نوع موضعی: تومور حدود مشخصی داشته و حاوی

مقدار کمی سلول های نئوپلاستیک است. این سلول ها چندوجهي، با اندازه متوسط و شبيه به سينووپوسيتها می باشند.

۳- در هر دو نوع انفیلتراسیون ماکروفاژهای حاوی هموسيدرين، ليپيدهاي كفآلود يا چندهستهاي ديده می شود ،

• تظاهرات باليني

۱- نوع منتشربه شکل یک آرتریت تک مفصلی بروز می کند که در ۸۰٪ موارد زانو را درگیر می کند. بیماران معمولاً از درد، قفل شدن اندامها و تورم راجعه شكايت دارند. گاهی توده قابل لمس احساس می شود.

۲- نوع موضعی به شکل یک توده منفرد با رشد آهسته و بدون درد تظاهر یافته که اغلب دست را درگیر میکند.

(الف ب ج د

یادداشت ہے۔

تومورهاي بافت نرم

اليپوساركوم

۵۲ در مورد لیبوسارکوم کدام جمله صحیح است؟

(پرانترنی اسفند ۹۳ _قطب۳ کشوری [دانشگاه همدان و کرمانشاه])

الف) محل شايع آن در درم است.

ب) رفتار باليني آن شبيه ليپوم است.

ج) نوع پلئومورفیک آن معمولاً رفتار آرامتری دارد.

د) ليپوبلاست در آن قابل مشاهده است.

🖪 ليپوساركوم

● تعریف: لیپوسارکومها نئوپلاسمهای بدخیم بافت چربی بوده که اغلب در بافتهای نرم عمقی و رتروپریتوئن ایجاد می شوند.

• اپیدمیولوژی: معمولاً در دهه ۵۰ تا ۶۰ رخ می دهند.

۱- لیپوسارکوم تمایزیافته: این نوع حاوی ادیپوسیتها رخ و سلولهای دوکی آتیپیک پراکنده بوده و معمولاً با گسرعت آهستهای رشد می کند.

۲- لیپوسارکوم میکسوئید: این نوع حاوی ماتریکس خارج سلولی بازوفیلیک، مویرگهای درختی شکل و سلولهای اولیه در مراحل مختلف تمایز ادیپوسیتی (مشابه چربی جنین) میباشد. این تومورها از نظر بدخیمی، متوسط است.

۳- لیپوسارکوم پلئومورفیک: این نوع حاوی صفحات سلولهای آناپلاستیک، هستههای بدشکل و مقادیر متغیری از ادیپوسیتهای نابالغ (لیپوبلاست) است. نوع پلئومورفیک رفتار تهاجمی داشته و بسیار متاستاز میدهد.

الفربع

فاشئيت ندولار

۵۳- مرد ۲۵ سالهای با تورم کف دست به درمانگاه ارتوپدی مراجعه میکند. ضایعه مذکور از ۴ هفته پیش ایجاد شده و به سرعت بزرگ شده است. بیمار سابقه ضربه با چکش به دست را ذکر میکند. در نمونهبرداری از توده فوق فیبروبلاستهای نابالغ و چاق با هستک

نسبتاً برجسته در استرومای میگزوئید و شست دیده می شوند. میتوز به تعداد متوسط وجود دارد. محتمل ترین تشخیص کدام است؟ (برانترنی شهریور ۸۸) الف) فیبروسارکوم

- ب) درماتوفیبروسارکوم پروتوبرانس
 - ج) هيستيوسيتوم فيبرو
 - د) فاشئيت ندولار

🖪 فاشئیت ندولار

- تعریف: فاشئیتندولاریکپرولیفراسیونفیبروبلاستیک و میوفیبروبلاستیک Self-limited است.
- مناطق درگین اندام فوقانی بالغین جوان شایعترین محل درگیری است.

• اتيولوڙي

۱- در ۵۰–۲۵٪ بیماران سابقه تروما وجود دارد.

۲- ترانسلوکاسیون (17;22) که موجب تولید ژن
 اتصالی MYH9-USP6 می شود.

منشاء: فاشئیت ندولار أز درم عمقی، زیرجلد، فاشیا
 یا عضله منشاء می گیرد.

• مورفولوژی

 ۱- ضایعه کوچکتر از ۵ سانتیمتر بوده و حاشیه مشخص یا اندکی انفیلتراتیو دارد.

۲- تومور غنی از سلول بوده و حاوی فیبروبلاستها و میوفیبروبلاستهای چاق با ظاهر نابالغ است.

۳- یک طیفی از بلوغ سلولی شامل سلولهای شست و میگزوئید تا فیبروز مشاهده می شود.

۴- سلولها از نظر اندازه و شکل متغیر هستند (دوکی شکل تا ستارهای و هستکهای برجسته و میتوز فراوان دارند.

الف ب ع

۵۴- آقای ۴۲ ساله ای با توده دردناک در سطح قدامی ساعدکه از ۳ هفته پیش به دنبال تروما ایجاد شده، مراجعه کرده است. در بررسی میکروسکوپی ضایعه ای بسیار پُرسلول دیده می شود که حاوی سلولهای دوکی کشیده با میتوز فراوان است که به صورت تصادفی در یک استرومای میگزوئید قرار دارند. کدام تشخیص مطرح است؟

(پرانترنی اسفند ۹۴ _قطب ۸ کشوری [دانشگاه کرمان])

الف) فاشئیت ندولار ب) میوزیت استخوانی ج) لیپوسارکوم میگزوئید د) لیومیوسارکوما

به پاسخ سئوال ۵۳ مراجعه شود.

الفاب ع ق

(فيبروماتوز

۵۵- در مورد فیبروماتوز، کدام گزینه صحیح است؟

(پرانترنی شهریور ۹۴ _دانشگاه آزاد اسلامی)

الف) از تکثیر فیبروبلاست و هیستیوسیت بدون آتیپیسم قابل توجه تشکیل شده است.

- ب) شايع ترين محل متاستاز آن ريه است.
 - ج) توانایی تهاجم موضعی دارد.
- د) موتاسیون در ژن Rb در اکثر موارد در این تومور دیده می شوند.

 فیبروماتوز: به دو نوع فیبروماتوز سطحی و عمقی طبقه بندی می شود.

• فيبروماتوز سطحي

۱- فیبروماتوز سطحی یک پرولیفراسیون انفیلتراتیو
 بوده که موجب دفورمیتی موضعی می شود ولی سیر بائینی
 بی خطری دارد.

- ۲- در مردان شایعتر است.
- ٣- انواع فيبروماتوز سطحي عبارتند از:

الف) پالمار (انقباض دوپوئترن): ضخیم شدن نامنظم یا ندولار فاشیای پالمار به صورت یک طرفه یا دوطرفه ب) پلانتار: در جوانان شایع بوده، یک طرفه و فاقد انقباض است. احتمال عود بعد از جراحی در این نوع بیشتر است.

ج) بنایل (بیماری پیرونی): اندوراسیون قابل لمس یا توده در ناحیه دورسالترال پنیس دیده می شود.

 توجه: ۲۵-۲۰٪ فیبروماتوزهای پالمار و پلانتار پیشرفت نمی کنند و گاهی خود بهخود بهبود می یابند.

● فیبروماتوزهای عمقی (تومورهای دسموئید)

۱- فیبروماتوزهای عمقی تودههایی بزرگ و انفیلتراتیو بوده که عود زیادی داشته ولی متاستاز نمی دهند.

 ۲- در سنین نوجوانی تا ۳۰ سالگی و در زنان شایع تر است.

 ۳- فیبروماتوزهای عمقی عمدتاً از دیواره شکم منشاء
 گرفته و گاهی در کمربندهای اندامی یا مزانتر نیز دیده میشوند.

۴-بیماران حاوی موتاسیون در CTNNB1 (پتا کاتنین)
یا APC بوده که موجب افزایش پیامرسانی Wnt میشود.
۵- اغلب تومورها اسپورادیک بوده ولی مبتلایان به پولیپوز آدنوماتوز خانوادگی (سندرم گاردنی) که دارای موتاسیون APC هستند مستعد ابتلا به فیبروماتوز عمقی

• مورفولوژی فیبروماتوزها

۱- توده ها به رنگ خاکستری - سفید، سفت با حدود نامشخص و حداکثر قطر۱ تا ۱۵ سانتی متر هستند.

۲- قوام توده، لاستیکی و سفت بوده و به عضله،
 عصب و چربی اطراف ارتشاح پیدا می کنند (نکته اصلی سئوال).

۳- نمای بافت شناسی ضایعه شبیه بافت اسکارو از
 کلاژن متراکم تشکیل شده است.

الف ب ع د

رابدوميوساركوم

۵۶- شایع ترین سارکوم بافت نرم با درگیری سرو گردن و دستگاه ادراری در کودکان و نوجوانان، کدام مورد زیر میباشد؟

ج) ليپوساركوم د) ساركوم سينوويال

🗉 رابدومیوسارکوم

تعریف: رابدومیوسارکوم یک تومور مزانشیمی بدخیم
 با تمایز عضله اسکلتی است.

واتواع

- ١- آلوئولار (٢٠٪)
- ۲- امبریونال (۶۰٪)
- ۳- یلتومورفیک (۲۰٪)
- اپیدمیولوژی: رابدومیوسارکوم (آلوثولارو امبریونال) شایعترین سارکوم بافت نرم در کودکان و بالغین جوان بوده که اغلب پیش از ۲۰ سالگی رخ میدهد. رابدومیوسارکوم پلئومورفیک بیشتر در بالغین دیده میشود.

- www.kaci.ir -

• محل تومور: انواعی از رابدومیوسارکوم که در کودکان ایجاد می شود اغلب در سینوسها، سرو گردن و مجاری ادرای - تناسلی دیده می شود.

• ژنتیک

۱- در نوع آلوئولار، ترانسلوكاسيونهاى (2;13) t يا
 ۱- نوع آلوئولار، ترانسلوكاسيونهاى (1;13) منجربه اتصال ژن FOXOI با هريك از ژنهاى PAX7 يا PAX7 مى شود.

۲- نوع امبریونال و پلئومورفیک از نظر ژنتیکی هتروژن نستند.

• مورفولوژي

۱- رابدومیوسارکوم آلوئولار: سلولهای توموری یکشکل، گرد با سیتوپلاسم کم هستند و چسبندگی و انسجام کمی دارند. تیغههای فیبری، سلولها را تقسیمبندی نموده و نمایی شبیه به آلوئولهای ریوی ایجاد کرده است.

۲- رابدومیوسارکوم امبریونال: به شکل تودهای نرم، خاکستری و انفیلتراتیو است. سلولهای بدخیم از ابتدایی و دوکیشکل تا متراکم و ائوزینوفیلی با درجههای مختلف تمایز عضله اسکلتی دیده می شوند.

تکته ای بسیار مهم: در بررسی ایمنوهیستوشیمی وجود پروتئین های اختصاصی عضله مثل میوژنین معمولاً برای تائید تمایز رابدومیوبلاستیک لازم است.

پیش آگهی: رابدومیوسارکوم امبریونال بوتریوئید،
 بهترین و نوع پلثومورفیک، بدترین پیش آگهی را داشته
 و اغلب کشنده است.

(الف (ب) ع

۵۷- شایع ترین سن ابتلا به رابدومیوسارکوم کدام است؟ (پراتترنی -اسفند ۸۲)

الف) دهه ششم زندگی ب) دهه هفتم زندگی ج) دهه چهارم زندگی د) دهه اوّل زندگی

به پاسخ سئوال ۵۶ مراجعه شود.

(الف ب ج د

۵۸ در بررسی میکروسکوپی توده ران پسر ۱۴ ساله، سلولهای درشت گرد و یا کشیده با سیتوپلاسم فراوان اسیدوفیل دیده شد که در بررسی ایمونوهیستوشیمی از نظر Myogenin مثبت بودهاند. تشخیص مناسب کدامیک از موارد زیر است؟

(پراتترنی اسفند ۹۵ ـ قطب ۹ کشوری [دانشگاه مشهد]) الف) سارکوم سینوویال ب) لیومیوسارکوم ج) رابدومیوسارکوم د) فیبروسارکوم

در بررسی ایمنوهیستوشیمی وجود **میوژنین** به نفع رابدومیوسارکوم است. همچنین به پاسخ سئوال ۵۶ مراجعه شود.

الف ب (ح د)

۵۹- توده پولیپوئیدواژن دختر۵ ساله از یک سال قبل، پس از بیوپسی تومور ژلاتینی متشکل از سلولهای با هسته مدور کناری و سیتوپلاسم وسیع ائوزینوفیل حاوی میتوز پراکنده مشهود است که در رنگ آمیزی ایمنوهیستوشیمی، میوژنین مثبت است. محتمل ترین تشخیص کدام است؟

الف) ليوميوساركوم

ب) کارسینوم سلول سنگفرشی

ج) رابدومیوسارکوم

د) ساركوم سينوويال

به پاسخ سئوالات ۵۶ و ۵۸ مراجعه شود.

(الف ب ع د

۶۰ جابه جایی های کروموزمی بیشتر از همه در کدامیک از انواع رابدومیوسار کومها اتفاق می افتد؟

(پرانترنی شهریور ۱۴ _قطب ۱۰ کشوری [دانشگاه تهران]) الف) أمبریونال ب) آلوئولار ج) پلئومورفیک د) سارکوم بوتریوئید

به پاسخ سئوال ۵۶ مراجعه شود.

الفات

۶۱- کودک ۲ سالهای با هماچوری مراجعه نموده است. در بررسی، تودهای پولیپوئید با قوام ژلاتینی در دیواره

مثانه به ابعاد ۱×۱×۱ سانتی متر وجود دارد. در تصویر میکروسکوپی تجمعات سلولهای گرد، برخی دوکی شکل و ندرتاً دارای سیتوپلاسم صورتی با میتوز فراوان، پراکنده در استرومای میگزوئید مشاهده می شود. کدامیک از ترانسلوکاسیونهای زیر در این تومور وجود دارد؟

t(8;14) (ب t(2;13) (الف t(X;18) (ع t(9;22) (ج)

به پاسخ سئوال ۵۶ مراجعه شود.

الفاباعاف

ساركوم سينوويال

۶۲- در بررسی بافت شناسی توده عمقی بافت نرم اطراف زانو در یک بیمار جوان، توموری متشکل از دو فاز و نمای سلولی شامل ترکیبی از سلولهای دوکی و کشیده در کنار اجزای اپی تلیال با نمای شبه غددی دیده میشوند. در بررسی سیتوژنتیک (X;18) گزارش شده است. تشخیص چیست؟ (پانترنی اسفند ۱۹) الف سارکوم سینوویال ب) رابدومیوسارکوم

🔳 ساركوم سينوويال

- اپیدمیولوژی: سارکوم سینوویال عامل ۱۰٪ سارکومهای
 بافت نرم بوده که اکثراً در دهه ۲۰ تا ۴۰ ایجاد میگردد.
- مدل تومون معمولاً در بافت نرم اطراف زانو به وجود ی آیند.
- ژنتیک: اکثراً سارکومهای سینوویال دارای ترانسلوکاسیون t(X:18) هستند.
- ●یافته های پاتولوژیک: سارکوم سینوویال از نظر میکروسکوپی به دو نوع منوفازیک و بای فازیک تقسیم می شود.
- ۱- نوع منوفازیک از سلولهای دوکی یکشکل (Uniform Spindle cell) تشکیل یافته است.
- ۲-نوع بای فازیک از ساختمان های غددی (Gland like) که با سلول های اپی تلیوئید مکعبی و استوانه ای احاطه شده اند، تشکیل گردیده است.

- الفابع د

97- مرد ۳۰ ساله به علت توده بافت نرم اطراف زانو مراجعه می نماید. در بررسی میکروسکوپی سلولهای تومورال تمایز دوگانه به سمت سلولهای اپی تلیائی و سلولهای دوکی شکل نشان می دهند. در بررسی ژنتیکی سلولهای تومورال (X;18) دیده می شود. تشخیص محتمل کدام است؟

(پرانترنی شهریور ۹۵ - قطب ۳ کشوری [دانشگاه همدان و کرمانشاه]) الف) سارکوم سینوویال

- ب) فيبروساركوم
- ج) تومور بدخيم غلاف اعصاب محيطي
 - د) ليوميوساركوم

به پاسخ سئوال ۶۲ مراجعه شود.

الفاس

۶۴- خانم ۳۵ ساله به علت ضایعه تومورال بافت نرم در اطراف زانو تحت عمل جراحی قرار می گیرد. ضایعه به اندازه ۳٪ سانتی متر و در مطالعه میکروسکوپی نمای Biphasic، عمدتاً متشکل از سلولهای دوکیشکل (Spindle Cells) به همراه تعداد معدودی ساختمانهای غددی شکل (Gland like) در بین سلولهای دوکی شکل می باشد. در مطالعه ایمونوهیستوشیمی سلولهای تومورال واکنش مثبت با Epithelial Membrane Antigen و دارند. محتمل ترین تشخیص کدام است؟

(دستياري _اسفنا ٨٩)

Synovial Sarcoma (ب Fibrosarcoma (الف Leiomyosarcoma (ع Nodular Fasciitis (ج

به پاسخ سئوال ۶۲ مراجعه شود.

۶۵- کدامیک از ترانسلوکاسیونهای کروموزومی زیر در سازکوم سینوویال دیده می شود؟

(پرانترنی اسفند ۹۴ . قطب ۴ کشوری [دانشگاه اهواز])

t(9;22) (ب

الف) (8;14)

د) (t(11:22

t(X;18) (z

به پاسخ سئوال ۶۲ مراجعه شود.



Follow up

- ۱ تومور سلول ژانت تنوسینوویال، نثوپلاسم خوش خیم لایه سینوویال بوده که در نوع منتشر، در ۸۰٪ موارد زانو را درگیرمی کند. در نوع منتشر ندول ها و چین های قرمز قهوه ای دیده میشود.
- ۲ لیپوسارکوم، ن**موپلاسم بدخیم بافت چربی** بوده که نوع **پلمومورفیک** آن رفتار به شدت تهاجمی دارد.
 - ۳ نکات مهم در فاشئیت ندولار، عبارتند از:
 - در ۲۵ تا ۵۰٪ موارد سابقه تروما وجود دارد.
- بیشتر اندام فوقانی بالغین جوان را درگیر مرکند.

- فیبروبلاست و میبوفیبروبلاست چاق و نابالغ در
 یک استرومای میگزوئید حاوی سـلولهای دوکی
 و ستارهای شـکل با هستکهای برجسـته و میتوز
 فراوان در لام پاتولوژی فاشئیت ندولار دیده می شود.
- نمای بافت شناسی فیبروماتوز شبیه به بافت
 اسکاربوده و از کلاژن متراکم تشکیل شده است.
- ۵ رابدومیوسارکوم (آلوئولارو امبریونال) شایعترین سارکوم بافت نرم در کودکان و بالغین جوان است.
- ۶ در رابدومیوسارکوم آلوئولار، ترانسلوکاسیونهای (2;13) و (1;13) وجود دارند.
- ۷ سارکوم بوتریوئید نوعی رابدومیوسارکوم امبریونال
 بوده که در دیواره مثانه و واژن به وجود میآید.
 - ۸ نکات مهم در سارکوم سینوویال، عبارتند از:
 - معمولاً در بافت نرم اطراف زانو ایجاد می شود.
 - اکثراً دارای (t(X;18) هستند.
 - دو نوع منوفازیک و بایفازیک دارند.
- در نوع منوفازیک از سلولهای دوکی یک شکل تشکیل شدهاند.
- در نـوع بای فازیک از سـاختمان غددی شـکل
 (Gland like) تشکیل گردیدهاند.
- آنتیژنهایی اپیتلیالی به ویژه آنتیژن کراتین در
 آنها مثبت است.



دستگاه عصبی مرکزی (CNS)

Preview



كليومها

١- شايع ترين تومور اؤليه مغزي كدام است؟

(پرانترنی اسفند ۹۷ ـ قطب ۶ کشوری [دانشگاه زنجان]) الف) مننژيوم

ب) آیاندیموم

ج) آستروسيتوم د) مدولوبلاستوم

🗉 گلیوم ها: گلیومها، تومورهای پارانشیم مغز هستند

که به انواع زیر تقسیم می شوند:

۱- آستروسیتوم

۲- اولیگودندروگلیوم

۳- ایاندیموم

• شيوع

۱- آستروسیتومها، تقریباً ۸۰٪ گلیومهای مغز را در بالغين شامل مي گردند.

٣- أُوليگودندروگليوم، تقريباً ٥ تا ١٥٪ گليومها را تشكيل مىدهد.

٣- اپاندیموم ، ۵ تـا ۱۰٪ تومورهـای اوّلیـه مغز را شـامل مي گردد.

۴- مدولوبلاستوم، اكثراً در اطفال و تنها در مخجه ایجاد



آستروسيتومها

۲- رنگ آمیزی ایمنوهیستوشیمیایی برای پروتئین اسیدی فیبریلی گلیال (GFAP) در کدام تومور مغزی در شبکهای از رشتههای ظریف بین سلولی مثبت است؟

(برائترنی اسفند ۹۶_قطب۲ کشوری [دانشگاه تبریز])

الف) مننژيوم فيبروبلاستي

ب) ژرمینومای اوّلیه مغز

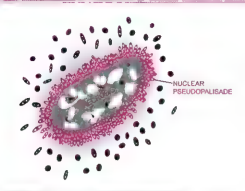
ج) آستروسيتوم منتشر

د) لنفوم اوّليه CNS

■ آستروسیتوم

تعریف: آستروسیتومها، تقریباً ۸۰٪ گلیومهای مغزرا
 در بالغین شامل می گردند. در دهه ۶-۴ زندگی شایع ترند و
 معمولاً در نیمکرههای مغز ایجاد می شوند.

- علائم باليني
 - ١- تشنج
 - ۲- سردرد
- ٣- نقائص نورولوژیک فوکال
 - انواع
- ۱- آستروسیتوم منتشر (Grade II)
- Y- آستروسیتوم آنایلاستیک (Grade III)
 - ۳-گلیوبلاستوم (Grade IV)
- ¶ توجه: با افزایش Grade، پیش آگهی بدتر می شود،
 لذاگلیوبلاستوم، پیش آگهی بدتری دارد.
- پافتههای پاتولوژیک آستروسیتوم منتشر (Grade II)
- ۱- افزایش خفیف تا متوسط هسته سلولهای گلیال
 - ۲- پلئومورفیسم هستهای متغیر
- ۳- وجود زوائد سلولهای آستروسیتی طریف و GFAP نت
- ۴- ناحیه بین بافت نئوپلاستیک و طبیعی قابل تشخیص نیست.
- ۵- انفیلتراسیون سلولهای تومور در بافت طبیعی دورتر از ضایعه اصلی مشاهده می شود.
- ۶- تقریباً در تمام موارد موتاسیون IDH1 وجود دارد.
- ●یافتههای پاتولوژیک آستروسیتوم آناپلاستیک (Grade III)
 - ۱- سلولهای متراکهتر
 - ۲- پلئومورفیسم هستهای شدیدتر
 - ۳- افزایش تعداد میتوزها
 - يافته هاى ياتولوژيک کليوبلاستوم (Grade IV)
 - ۱- شایعترین بدخیمی اوّلیه مغزی در بالغین است.
- ۲- به صورت یک توده نکروزه، خونریزی دهنده و انفیلتراتیو مشاهده می شود.
 - ۳- نکروز و برولیفراسیون عروقی در آن وجود دارد.
- ۴- هسته سلول های تومور در لبه مناطق نکروزه، نمای پرچین کاذب یا نردبانی (Pseudopalisading) ایجاد می کند.



گلیوبلاستوم. به تکروز و نمای Pseudopalisading توجه کنید.



۳- بیماری با علایم سردرد شدید و سابقه تشنج گاهگاهی به اورژانس مراجعه کرده است. در MRI با تزریق، تودهای با حدود نسبتاً نامشخص و ادم اطراف در نیمکره راست مغز دیده می شود. در نمای میکروسکوپی، پرولیفراسیون منتشر سلولهای گلیال آتیپیک همراه با نواحی نکروز با هستههای Pseudopalisading

مشاهده می شود؛ کدام تومور زیر مطرح است؟ (پرانترنی اسفند ۹۷_قطب ۱ کشوری [دانشگاه گیلان و مازندران])

الف) مدولوبلاستوم ب) گلیوبلاستوم ج) اُولیگودندروگلیوم د) آستروسیتوم آنایلاستیک

ویژگیهای اصلی کلیوبلاستوم، عبارتند از:

۱- وجود نکروز (مهمترین و متمایز کنندهترین یافته)

۲- پروليفراسيون عروقي

۳- نمای پرچین کاذب یا نردبانی (Pseudopalisading)



4- آقای ۴۸ ساله، ۲ ماه است که دچار اختلال تکلم شده است. در MRI ، تودهای بزرگ و نامنظم در ماده سفید مخ دیده می شود که از راه کورپوس کالوزوم به نیمکره مجاور گسترش یافته است. در بیوپسی، کانونهای نکروزه احاطه شده با سلولهای آتیپیک، نمای پرچین کاذب را نشان می دهند. محتمل ترین تشخیص کدام است؟

ب) ایاندیموم الف) مدولوبلاستوم د) اُوليگودندروگليوم ج) گليوبلاستوم

به یاسخ سئوالات ۲ و ۳ مراجعه شود.

(الف ب ح د)

۵- خانج ۵۰ ساله تودهای در لوب فرونتال حب دارد، که در بررسی میکروسکویی از سلولهای پلئومورف در زمینه فیبریلاری تشکیل شده است. فعالیت میتوزی بالاست و مناطقی از نکروزیه همراه قرارگیری نردیانی سلولهای تومورال در اطراف مناطق نکروتیک وجود دارد. در این سلول ها، GFAP مثبت است. تشخیص كدام است؟ (دستیاری _مرداد ۹۹)

الف) Diffuse astrocytoma

ب) Glioblastoma

Metastatic carcinoma (

Anaplastic oligodendroglioma (3

وجود نکروز و نمای نردبانی (Pseudopalisading) به نفع گلیوبلاستوم بوده و آن را از سایر آستروسیتومها متمایز میسازد. لازم به ذکر است که در پاتولوژی رابینز، GFAP مثبت بيشتربه نفع آستروسيتوم منتشر در نظر گرفته شده است ولی به علت وجود نکروز، گلیوبلاستوم پاسخ به این سئوال است.

الف ب ع د

۶- کدام گزینه زیر عامل مهمتری در افتراق گلیوبلاستوم از سایر آستروسیتومهای مغزی درجه یائین تراست؟

(پرانترنی شهریور ۹۶ _قطب ۴ کشوری [دانشگاه اهواز])

الف) ميتوز ب) آنایلازی هستهای ج) تكثير عروقي د) نکروز

مهمترين ويزاكى كليوبلاستوم كهآن راأزساير آستروسيتومها افتراق مىدهد، وجود نكروز در كليوبلاستوم است.

(الف (ب) ج

۷- در بررسی میکروسکویی توده ماده سفید مغز بيمار ۵۰ سالهای، تومور گلیال انفیلتراتیو متشکل از سلول هایی با زوائد ظریف با تشکیل شبکه فیبریلاری

دارای هستههای هیرکروم و زاویهدار، با فعالیت میتوزی فراوان، همراه با نکروزو تکثیر عروقی مشاهده می شود. تومور در سیستم WHO در کدام گرید قرار مي گيرد؟ (برانترنی _شهربور ۱۴۰۰) الف) I **II** (ب

د) IV M (2

به پاسخ سئوال ۲ مراجعه شود.

(الف) ب

اولیگودندروگلیوم

٨- در راديوگرافي ساده جمجمه بيمار ٢٥ ساله كه دارای افزایش فشار داخل جمجمه و صرع طولانی مدت میباشد، کانونهای وسیع کلسیفیکاسیون در داخل لوب فرونتال چپ دیده می شود؛ محتمل ترین تشخیص کدام است؟ (برانترنی میان دوره _اردیبهشت ۹۷) الف) گليوبلاستوم پ) ایاندیموم د) أُوليگودندروگليوم ج) مننژيوم

اُوليگودندروگليوم

اییدمیولوژی: این تومور در دهه ۴ و ۵ شایعتر بوده و ۵ تا ۱۵٪ گلیومها را تشکیل می دهد.

● تظاهرات باليني: بيمار سالها از علائم نورولوژيک شكايت دارد كه معمولاً تشنج مهم ترين آنها است.

 مناطق درگین ضایعات اکثراً در نیمکره های مغزبه ویژه در لوبهای فرونتال و تمپورال مشاهده می شوند.

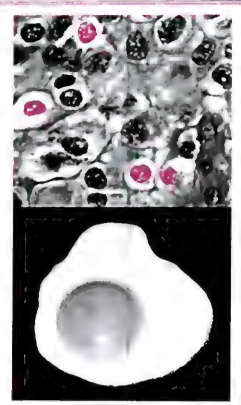
۱- در این بیماران حذف بخشهایی از **کروموزوم p** 1 و 19 q وجود دارد.

۲- در اَوليگودندروگليوم موتاسيون در IDH1 يا IDH2 ممكن است وجود داشته باشد.

• يافته هاي ياتولوژيک

۱- ۹۰٪ این تومورها دارای کلسیفیکاسیون بوده که از کانون های میکروسکوپیک تا رسوبات وسیع متغیر هستند (نكته برجسته شرح حال).

 ۲-این تومورها درنمای Gross، ژلاتینی و خاکستری رنگ بوده و ممکن است دارای کیست، خونریزی کانونی و كلسيفيكاسيون باشند.



أوليگودندروگليوم. ويژگى كاراكتريستيك ميكروسكوپى اين تومور وجود هاله شفاف در اطراف هسته سلول ها بوده و نماى تخم مرغ نيمرو را ايجاد مىكند (Fried egg)

 ۳- در نمای میکروسکوپی، سلولهای منظم همراه با هسته های کروی حاوی کروماتین گرانولار دیده میشوند
 که اطراف آنها هاله شفافی از سیتوپلاسم (نمای تخممرغ نیمرو یا Fried egg) وجود دارد.

۴- تومبور دارای شبکه ظریفی از **مویرگهای آناستوموز** کننده است.

۵- میتوز در این تومور اندک است.

۶- با افزایش تراکم سلولی، آناپلازی هسته ای، افزایش فعالیت میتوزی و اغلب پرولیفراسیون عروق کوچک، درجه بدخیمی بالا می رود.



۹- در بررسی میکروسکوپی توده لوب فرونتال مرد ۴۵ ساله که با تشنج مراجعه کرده است، صفحاتی از سلولهای یکدست با هسته گرد و کروماتین گرانولر که توسط سیتوپلاسم روشن احاطه شده اند، دیده می شود که در استرومایی با شبکه مویرگی ظریف آناستوموز شونده قرار گرفته اند.تعدادی اجسام کلسیفیه و بهندرت میتوز دیده می شود.کدام گزینه برای تشخیص مناسب تر است؟ دستیاری -اردیههشت ۹۵) الف ایاندیموم با آستروسیتوم

ج) أُوليگودندروگليوم د) مننژيوم

به پاسخ سئوال ۸ مراجعه شود.



۱۰ در بیوپسی انجام شده از تومور لوب فرونتال مرد ۵ ساله، صفحاتی از سلولهای یک شکل دارای هسته مرکزی باکروماتین گرانولر ظریف محصور به هاله روشن سیتوپلاسمی (Halo) همراه باکلسیفیکاسیون قابل توجه مشاهده گردید. محتمل ترین تشخیص کدامیک از موارد زیر است؟

(پراتترنی شهریور ۹۵ ـ قطب ۹ کشوری [دانشگاه مشهد])

Ganglioglioma (ب Medulloblastoma (الف)

Oligodendroglioma (د)

Ependymoma (ج)

به پاسخ سئوال ۸ مراجعه شود،

الفابات

۱۱- مرد ۶۰ سالهای با تشنج مراجعه کرده است. در نیمکره چپ مغز یک توده دارد که در نمای میکروسکوپیک سلولهای گرد و یک دست با هسته بنفش و سیتوپلاسم روشن با نمای تخم مرغ نیمرو و مناطقی با کلسیفیکاسیون فراوان دیده می شود؛ تشخیص چیست؟

(پرانترنی شهریور ۹۸ ـ قطب ۱ کشوری [دانشگاه گیلان و مازندران]) الف) گلیوبلاستوم ب) آستروسیتوم ج) ایاندیموم د) اُولیگودندروگلیوم

به پاسخ سئوال ۸ مراجعه شود.



آستروسیتوم پیلوسیتیک. فیبرهای رُزنتال یک یافته کاراکتریستیک در این تومور است.

۱۲- مرد ۴۵ سالهای با تودهای در لوب تعپورال تحت بررسی است، در بررسی میکروسکوپی، تومور از صفحات سلولهای منظم با هستههای کروی حاوی کروماتین گرانولر ظریف که به وسیله هاله شفافی از سیتوپلاسم احاطه شدهاند، تشکیل شده است و شبکه ظریف مویرگی و کلسیفیکاسیون دیده می شود. شایع ترین یافته ژنتیکی در این تومور کدام است؟

النان من المناه المناه على المناه ال

الف) حذف در کروموزومهای Ip و 19q

ب) موتاسیون در ژن P53

ج) موتاسيون فعالكننده BRAF

د) بیان بیش از حد MYC

به پاسخ سئوال ۸ مراجعه شود.



آستروسیتوم پیلوسیتیک

۱۳- در نمای رادیولوژی ضایعه مخچه پسری ۷ ساله، ضایعه کیستیک در مخچه دیده می شود که دارای ندول جداری است. سلولهای تشکیل دهنده آن دوقطبی و کشیده بوده و حالت مویی شکل دارند. فیبرهای روزنتال و اجسام ائوزینوفیلیک و نمای میکروسیستیک نیز جلب نظر می کنند، نام این تومور چیست؟

(پرانترنی میان دوره _تیر۹۷)

الف) أوليگودندروگليوما

ب) آستروسیتوم پیلوسیتیک

ج) متنژيوم

د) مدولوبلاستوم

■آستروسيتوم پيلوسيتيک

 اپیدمیولوژی: تومورهای تقریباً خوش خیمی بوده که معمولاً در کودکان و بالغین جوان رخ میدهند.

● مناطق درگیر: خاستگاه آن ها در اکثر موارد مخچه است. سایر مناطقی که می تواند منشاء این تومور باشند، عبارتند از: بطن سؤم، مسیرهای بینایی، نخاع و گاها نیمکرههای مغز

■ نکته ای بسیار مهم: معمولاً همراه توموریک کیست وجود دارد و عود علامت دار ضایعه بیشتر به صورت بزرگ شدن کیست بوده تا رشد اجزای Solid (بسیار مهم).

ان کته: تومورهایی که هیپوتالاموس راگرفتارمی نمایند چون به طور کامل قابل رزکسیون نبوده، مشکل ساز هستند. ● ژنتیک

۱- مهم ترین موتاسیون در این تومور در سرین ترئونین کیناز BRAF است.

> ۲- فاقد موتاسیونهای IDH1 و IDH2 هستند. • پاتولوژی

۱- اکثراً کیستیک بوده و دارای یک ندول در دیواره کیست هستند.

 ۲- سلولهای تومور، دوقطبی، با زوائد مویی شکل و GFAP مثبت هستند.

۳- فیبرهای ژزنتال یک یافته کاراکتریستیک در این تومور هستند (۱۰۰٪ امتحانی).

۴- نکروز و میتوز، **نادر** است.

۵- اجسام گرانولرائوزینوفیلیک و کیست های کوچک معمولاً مشاهده می گردند.

الف ب ج د

۱۴- مرد ۲۰ ساله ای با اختلال بینایی به همراه سردرد مراجعه کرده است. تصاویر رادیولوژیک توده ای در بطن سوّم به صورت توپُروکیستیک را نشان می دهد. در مطالعه میکروسکوپی ضایعه متشکل از سلولهای دوقطبی و بلند با استطالههای سیتوپلاسمی ظریف بوده که در رنگ آمیزی GFAP مثبت هستند. اجسام گرانولر ائوزینوفیلیک و نواحی میکروکیستیک بین

سلولهای توموری مشاهده میشود؛ محتمل ترین تشخیص کدام است؟ (دستیاری ــاردییهشت ۹۲)

الف) اپانديموم

ب) أوليگودندروگليوم

ج) آستروسيتوم پيلوسيتيک

د) متنژیوم

به پاسخ سئوال ۱۳ مراجعه شود.



۱۵- در مخچه پسربچه ۵ سالهای توموری با حدود مشخص وجود دارد. در بررسی میکروسکوپی، بافت نئوپلاستیک متشکل از آستروسیتهای دوقطبی و میکروکیست و الیاف ژزنتال و مواد هیالن ائوزینوفیلیک مشهود است؛ محتمل ترین تشخیص حیست؟

(دستیاری ۔اردیبهشت ۹۷)

الف) آستروسيتوم پيلوسيتيک

ب) آستروسيتوم آناپلاستيک

ج) مدولوبلاستوم

د) گلیوبلاستوم مولتی فرم

به پاسخ سئوال ۱۳ مراجعه شود.

۱۶-کودک ۳ سالهای با اختلال در تعادل مراجعه کرده است. در رادیوگرافی در بطن سوّم، در مسیر بینایی یک توده داخل یک کیست دیده می شود. در نمای میکروسکوپی، تومور از سلولهای دوقطبی همراه با استطاله نازک که GFAP مثبت هستند، همراه با رشتههای ژزنتال و اجسام گرانولی ائوزینوفیلی دیده می شود؛ کدام تشخیص مطرح است؟

(دستیاری_تیر۱۴۰۰)

الف) اپاندیموم بیلوسیتی د) اُولیگودندروگلیوم ج) آستروسیتوم پیلوسیتی د) گلیوبلاستوم

به پاسخ سئوال ۱۳ مراجعه شود.

الفابي

۱۷-کدامیک از انواع تومورهای زیر بیشتر در سن خردسالی بروز میکند؟ (پرانترنی-اسفند ۸۱) الف) گلیوبلاستوم ب) اُلیگودندروگلیوم ج) منتژیوم د) آستروسیتوم پیلوسیتیک

به پاسخ سئوال ١٣ مراجعه شود.

(الف ب ع د

(() آپانديموم

۱۸- در بررسی توده نخاع مرد ۴۵ ساله، سلولهایی با هسته منظم گرد تا بیضی و کروماتین گرانولر در زمینه فیبریلاری قرار دارند که ساختمانهای حاوی مجرای مرکزی به همراه رُوزتهای دور عروقی فراوان تشکیل دادهاند؛ کدام تشخیص زیر محتمل تراست؟

(پرانترنی شهریور ۹۷ ـ سئوال مشترک تمام قطبها) الف) نوروسیتوم مرکزی ب) اپاندیموم ج) مدولوبلاستوم د) مننژیوم

🗉 ایاندیموم

مناطق درگیر: اپاندیموم اکثراً در نزدیک سیستم
 بطنی و از جمله کانال مرکزی نخاع ایجاد می گردد.

• اییدمیولوژی

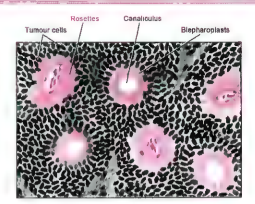
۱- در دو دهه اقل زندگی در نزدیکی بطن چهارم مغزی ایجاد شده و ۱۰-۵٪تومورهای مغزی را تشکیل می دهند. ۲- در بالغین، شایع ترین محل ایجاد این تومور، نخاع بوده و تومورهای این ناحیه در نوروفیبروماتوز نوع ۲ شایع هستند.

 • سیرو پیش آگهی: Outcome بالینی اپاندیمومهای فوق چادرینه ای و نخاع که کاملاً برداشته می شوند، بهتر از تومورهای Posterior fossa هستند.

• پاتولوژی

۱- سلولهای گرد و منظم با کروماتین فراوان گرانولر ۲- ژوزتها و به ویژه روزتهای کاذب دور عروقی (Perivascular Pseudorosettes)یافته های کاراکتریستیک این تومور هستند.

■ نوروسیتوم مرکزی: یک نئوپلاسی Low-grade است که در بطنهای جانبی و سوّم شایع تراست. یافته کاراکتریستیک در این تومور، وجود هسته های گرد، یک



اپاندیموم، به نمای Rosettes توجه کنید.

شکل و با فاصله یکنواخت است که در بین آنها جزایر نوروپیل (Neuropil) وجود دارد.

الفاجع

۱۹- در بررسی هیستولوژیک توموربطن چهارم پسر ۱۴ ساله، سلولهایی با هسته منظم، گردتا بیضی با کروماتین گرانولرفراوان همراه با ساختمانهای روزت و سودوروزت دور عروقی در زمینه فیبریلار مشاهده میشود. کدام تشخیص محتمل تر است؟

(پرانترنی مشهریور ۹۹)

الف) أُوليگودندروگليوما ب) آستروسيتوم پيلوسيتيک ج) اپانديموم د) مدولوبلاستوم

به پاسخ سئوال ۱۸ مراجعه شود.

الف ب الف

۲۰ دختر ۱۲ ساله ای با توده توپُربطن چهارم مغز مراجعه نموده که در بررسی میکروسکوپی متشکل از سلولهای گرد با کروماتین گرانولر در زمینه رشته ای با ایجاد کانال، ژوزت و ژوزت های کاذب اطراف عروقی است، محتمل ترین تشخیص کدام است؟

(برانترنی اسفند ۹۴ ـ قطب ۹ کشوری [دانشگاه مشهد])

الف) آستروسيتوم پيلوسيتيک

ب) ژرمینوما

ج) اپانديموم

د) أُوليگودندروگليوما

به یاسخ سئوال ۱۸ مراجعه شود.

(الفابات)

۲۱- پسریچه ۸ساله ای باسردردوتشنج مراجعه کرده و در MRI مغز، بزرگی بطن های طرفی و یک توده با حدود مشخص و نمای توپُر یک دست به قطر ۴ سانتی متر در بطن چهارم مشاهده می شود؛ محتمل ترین تشخیص کدام است؟ (پرانترنی اسفند ۹۴ ـ قطب ۶ کشوری [دانشگاه زنجان]) الف) مننژیوم ب) شوانوم ج) اپاندیموم د) آستروسیتوم

به پاسخ سئوال ۱۸ مراجعه شود.

الفابات

۲۲- کدامیک از تومورهای زیر معمولاً در بطنهای مغز یافت میشود؟ (دستیاری اسفند ۸۷)

الف) مدولوبلاستوم ب) اپانديموم ج) مننژيوم د) آستروسيتوم

به پاسخ سئوال ۱۸ مراجعه شود.

الفراسع

Follow up

۱ آستروسیتومها، ۸۰٪ گلیومهای مغزرا در بالغین تشکیل میدهند.

۲ وجود زوائد سلولی آستروسیتی ظریف و GFAP مثبت در آستروسیتوم منتشر دیده می شود. تقریباً در تمام موارد آستروسیتوم منتشر موتاسیون IDH1 وجود دارد.

۳ ویژگیهای اصلی گلیوپلاستوم، عبارتند از: الف) وجود نکروز (مهمترین و متمایزکننده ترین یافته) ب) پرولیفراسیون عروقی

ج)نمای پرچین کاذب یا نردبانی (Pseudopalisading)

۴ ويژگيهای مهم أوليگودندروگليوم، عبارتند از:

اکثراً در لوب فرونتال یا تمپورال ایجاد میگردند.

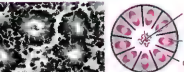
 •حذف بخشهایی از کرومــوزوم p 1 و p 19 به علت موتاسیون در IDH1 یا IDH2

- دارای شـبکه ظریفی از مویرگهای آناستوموزی
- در ۹۰٪ موارد کلسیفیکاسیون در تومور وجود دارد.
- هسته ساول حاوی کروماتین گرانولی بوده و توسط هاله شفافي ازأسيتوپلاسم أحاطه شده است (نماي تخممرغ نيمرو).

۵ مشخصات مهم آستروسیتوم پیلوسیتیک، عبارتند از:

- اکثراً در کودکان و بالغین جوان رخ میدهد.
 - مهمترین محل آن مخچه است.
- یک توده کیسستیک بوده که در دیـواره آن یک ندول وجود دارد.
- سلولهای تومور دوقطبی با زوائد موثی شکل و GFAP مثبت هستند.
- فيبرهاي ژزئتال يافته كاراكتريستيك آن هستند. ۶ اپاندیموم اکثراً در بطن چهارم مغزی (کودکان) يا نخاع (بالغين) ايجاد شده و مهمترين يافته میکروسکوپیک آن روزت و به ویـژه **روزتهـای** كأذب دور عروقي است.





ایجاد ژوزت در مدولوبلاستوم. در مرکز ژوزت، زواند نورونی صورتی رنگی به نام نوروپیل وجود دارد.

• خاستگاه سلولی: با وجودی که مدولوبلاستوم ممکن است از اکتودرم عصبی منشاء یابد، اما از سلول های گرد کوچک آبی (Small round blue cell tumor) تشکیل يافته است.

• پاتولوژی

۱- در تمای Gross به رنگ خاکستری بوده و قوامی شکننده دارد.

۲- بسیار پرسلول بوده و از سلولهای آناپلاستیک (سلولهای آبی کوچک) با سیتوپلاسم اندک و هستههای هييركروماتيك تشكيل شده است.

۳- سلولهای این تومور میتوز فراوانی دارند.

۴- رُوزتهایی شبیه به نوروبلاستوم داشته که مشخصه آن وجود استطالههای نورونی (**نوروپیل**) است به این رُوزتها، رُوزتهای هومر ـ رایت گفته می شود.

 ژنتیک: یکی از ۳ مسیر اُنکوژنیک زیر در ایجاد مدولوبلاستوم نقش دارند:

 ۱- فعال سازی مسیر WNT: با موتاسیون های عملکردی ژن β-Catenin مرتبط بوده و بهترین پیش آگهی را دارد.

۲- فعال سازی مسیر Hedgehog؛ موجب موتاسیون در PTCH1 شده و پیش آگهی متوسطی دارند.

۳- بیان بیش از حد MYC: بدترین پیش آگهی را دارد، الله یادآوری: مدولوبلاستوم در کودکان در خط وسط مخچه قرار گرفته است.

 پیشآگهی: مدولوبلاستوم بسیار بدخیم بوده و پیشآگهی آن **خوب نیست**. مدولوبلاستوم نسبت به رادياسيون بسيار حساس است. متعاقب خارج كردن تومور، شیمی درمانی و رادیوترایی بقاء ۵ ساله را به ۷۵٪ مىرسانند.

نئويلاسمهاي امبريونال

مدولوبلاستوم

۲۳-کودکی ۳ ساله با اختلال تعادل مراجعه کرده است. در CT-Scan مغز، تودهای در خط وسیط مخچه دیده می شود. در نمونه پاتولوژی، توده بسیار سلولار بوده و از سلولهای کوچک با سیتوپلاسم اندک و هسته تیره تشکیل شده است. میتوز فراوان هم دیده مىشود؛ بهترين تشخيص كدام است؟

(برانترنی شهربور ۹۷ _قطب ۴ کشوری [دانشگاه اهواز]) الف) مدولوبلاستوم ب) أوليگودندروگليوم د) آستروسیتوم ج) منتژيوم

■مدولوبالاستوم

• اپیدمیولوژی: شایعترین نئوپلاسم امبریونال بوده که بیشتر در اطفال و فقط در مخچه رخ می دهد. ۲۰٪ از تومورهای مغزی کودکان، مدولوبلاستوم هستند.

① توجه: مدولوبلاستوم پیش آگهی ضعیفی داشته چرا که به سرعت رشد می کند و از طریق CSF گسترش می یابد.

۲۴- پسر۵ ساله با سردرد، آتاکسی و استفراغ به اورژانس آورده می شود. در MRI مغز، تودهای در ورمیس مخچه دارد که در بررسی سیتولوژیک مایع CSF، تعداد زیادی سلولهای کوچک با هسته آبی تیره و هیپرکروماتیک با سیتوپلاسم اندک مشاهده می شود؛ محتمل ترین نئوپلاسم کدام است؟

(پراتترنی شهریور ۱۹)
الف) اپاندیموم
ب) مدولوبلاستوم

به پاسخ سئوال ۲۳ مراجعه شود.

الفاتاح

۲۵- در بررسی میکروسکوپیک توده مخچه در کودک ۵ ساله، توموری پُرسلول متشکل از سلولهای آبی کوچک با سیتوپلاسم کم، هستههای هیپرکروم، میتوز فراوان و تمایز نورونال به شکل رُوزت هومر رایت دیده میشود؛ تشخیص شما چیست؟ (برانترنی میان دوره آذر ۹۸) الف) لنفوم ب) مدولوبلاستوم الف) مننژیوم

به پاسخ سئوال ۲۳ مراجعه شود.

3 (1)

۲۶- دختر ۹ سالهای با علائم گرفتاری مخچه ارجاع گردیده است. نمونه تومور مخچه که به آزمایشگاه پاتولوژی ارسال شده. ظاهر خاکستری رنگ با قوام شکننده دارد. در بررسی میکروسکوپی، تومور از سلولهای کوچک هیپرکروم تشکیل شده است؛ تشخیص کدام است؟

(پرانترنی اسفند ۹۵ ـ سئوال مشترک تمام قطبها)

الف) آستروسيتوم با درجه پائين

ب) ئوروبلاستوم

ج) مدولوبلاستوم

د) گليوبلاستوم

به پاسخ سئوال ۲۳ مراجعه شود.

الفاب

۲۷-کدامیک از تومورهای زیر در گروه تومورهای امبریونال سیستم اعصاب مرکزی قرار دارد؟

(برانترنی اسفنه ۱۳ و قطب ۹ کشوری [دانشگاه مشهد]) الف) مدولوبلاستوم ب) اپاندیموم ج) نوروسیتوم مرکزی د) آستروسیتوم

شایعترین تومور رویانی (امبریونال) با تمایز اندک، مدولوبلاستوم بوده که ۲۰٪ تومورهای مغزی کودکان را تشکیل میدهد.



۲۸-گزینه صحیح در مورد «مدولوبلاستوم» کدام است؟ (پرانترنی شهریور ۱۳-دانشگاه آزاد اسلامی)

الف) بیشتر در افراد مُسن سیاه پوست دیده می شود. ب) بسیار بدخیم است.

ج) عمدتاً در كورتكس مغزبه وجود ميآيد.

د) متشکل از سلول هایی مکعبی که به شکل رُوزت کنار هم قرار دارند.

مدولوبلاستوم **بسیار بدخیم** بوده و پیشآگهی **بدی** دارد.



سایر تومورهای یارانشیمی

(O) لنفوم اؤليه CNS

۲۹- شایع ترین نئوپلاسم CNS در بیمار مبتلا به نقص
 ایمنی مانند دریافت کنندگان پیوند، کدام است؟

(پرانترنی اسفند ۹۷ ـ قطب ۴ کشوری [دانشگاه اهواز])

الف) Astrocytoma

ب) Germ cell tumor

Primary CNS lymphoma (¿

د) Oligodendroglioma

■لنغوم اوّلیه CNS: در مبتلایان به لنفوم اوّلیه اغلب ندول متعدد توموری در پارانشیم مغز مشاهده میگردد، تعدید درگیری خارج از CNS یک عارضه نادر است.

ایک نکته: لنفومی که از خارج CNS منشاء می گیرد، به ندرت، یارانشیم مغز را درگیر می کند.

● نوع لنفوم: لنفوم اوّلیه CNS اکثراً به صورت لنفوم سلول B بزرگ منتشر است. لنفوم اوّلیه شایعترین نئوپلاسم CNS در بیماران با نقص ایمنی است. در افراد با نقص ایمنی مبتلا به لنفوم CNS تقریباً همیشه عفونت با نقص وجود دارد.

• پاتولوژی

 ۱- ضایعات اکثراً ساختمانهای خاکستری عمقی، سفید و کورتکس مغزرا درگیر میکنند.

۲- از نظر میکروسکوپی، سلولهای بدخیم در اطراف عروق خونی تجمع پیدا کردهاند و به پارانشیم مغز اطراف ارتشاح یافتهاند.

۳- تومورهای CNS ناشی از لنفوم در مقایسه با نئوپلاسمهای گلیال حدود مشخص تری داشته ولی به اندازه متاستازهای مجزا نیستند.

۴- تشخیص به کمک ایمنوهیستوشیمی جهت مارکرهای سلول B مثل CD20 تائید می گردد.

● پیشآگهی: لنفوم اوّلیه مغزیک بیماری مهاجم بوده که نسبت به لنفوم محیطی، پاسخ ضعیفی به شیمیدرمانی میدهد.

(الف ب ح د

۳۰ شایع ترین نئوپلاسم CNS در افراد مبتلا به نقص
 است؟

(پرانترنی اسفند ۹۴ ـ قطب ۱ کشوری [دانشگاه گیلان و مازندران]) الف) تومور ژرم سل اوّلیه ب) لنفوم اوّلیه ج) آستروسیتوم د) مننژیوم

به پاسخ سئوال ۲۹ مراجعه شود.



یادداشت. 🛪

تومورهاي ژرمسل

(٥) منثريوم

۳۱- مرد ۳۵ سالهای با تودهای در سر مراجعه نموده است. این توده حدود مشخص داشته و متصل به سخت شامه میباشد. سلولها به صورت دستههای پیچیده در گروههای متراکم بدون غشاء سلولی و به همراه اجسام پسامومایی دیده میشوند. کدام تشخیص مطرح میشود؟

(پرانترنی اسفند ۹۳ ـ قطب ۵ کشوری [دانشگاه شیران]) الف) آستروسیتوم ب) مننژیوم ج) ایاندیموم د) اولیگودندروگلیوم

🗉 مننژیوم

 خاستگاه: تومور خوش خیم بالغین است که از سلولهای Arachnoid meningothelial منشاء می گیرد.

• محل تومون مننژیوم ها ممکن است در امتداد هر یک از سطوح خارجی مغزو همچنین داخل سیستم بطنی ایجاد شوند.

● ارتباط با سختشامه: یک یافته مهم در این تومور،
 اتصال آن به سختشامه (Dura) است (به شکل توجه کنید).

 بیماری همراه: اگر مننژیوم های متعدد به ویژه در همراهی با شوانوم های عصب هشتم یا تومورهای گلیال وجود داشته باشند، باید احتمال نوروفیبروماتوز نوع ۲ را مطرح کرد.

• ياتولوژي

۱- مننژیومها (Grade I): به شکل تودههای با حدود مشخص و متصل به سختشامه (Dura) مشخص میگردد. در این مرحله تومور تهاجم نمیکند. الگوهایی که در این مرحله دیده میشوند، عبارتند از:

الف) Meningothelial: خوشـههای گردبادی از سلولها دیده می شوند.

ب) Fibroblastic: دارای سلولهای طویل با کلاژن فراوان هستند.



مننژیوم . مننژیوم چند لوبولی پاراساژیتال که به سخت شامه (Dura) چسبیده

Transitional (2

- د) Psammomatous دارای اجسام پسامومای فراوان هستند.
- ه) Secretory: ترشحات ائوزينوفيلي PAS مثبت دارند.
 - ۲- مننژیومهای آتیپیک (Grade II)
- ۳- مننژیومهای آناپلاستیک (بدخیم) (Grade III)
- ازد کا در پاتولوژی منزیوم عبارتند ازد (Whorled pattern) دمای گردیادی رشد سلولی (Whorled pattern)
- ۲- وجود اجسام پساموما (باقیمانده کلسیفیه سلولهای اپیتلیال)

الف الف الع

۳۲- زن ۵۰ سالهای با تودهای در ناحیه آگزیال و سطح مغز مراجعه کرده است که در لام پاتولوژی سلولهایی با سیتوپلاسم وسیع به صورت گردبادی به همراه رسوبات صورتی رنگ (Psammoma Body) دیده می شود؛ منشأ این تومور کدام سلول زیر است؟

(پرانترنی شهریور ۹۸ _قطب ۴ کشوری [دانشگاه اهواز])

الف) نورون ب) گليوبلاست ج) آستروسيت د) مننژوتليال

به پاسخ سئوال ۳۱ مراجعه شود.



۳۳ در بیوپسی تومور مغزی خانم ۳۵ ساله با علائمسردرد، نمای میکروسکوپی به شرح زیر دیده می شود:

"الگوی رشد سلولی گردبادی و اجسام پسامومایی". در مورد این تومور کدامیک از موارد زیر صحیح است؟

(پرانترنی شهریور ۹۸ ـ قطب ۲ کشوری [دانشگاه تبریز])

الف) انتشار دور بطني شايع است.

ب) در کودکان، در خط وسط مخچه دیده می شود.

ج) از تومورهای شایع گلیال مغزی است.

د) در نیمی از موارد جهش ژن NF2 دیده میشود.

در ۵۰٪ از مبتلایان به مننژیوم، موتاسیون ژن NF2 وجود دارد. همچنین به پاسخ سئوال ۳۱ مراجعه شود.



۳۴- در بیماری که تومورهای متعدد مننژیوم در همراهی با شوانوم عصب ۸ دیده می شود، کدام سندرم باید مورد بررسی قرار بگیرد؟ (پرانترنی میان دوره آبان ۱۴۰۰)
الف) توبروس اسکلروز ب) نوروفیبروماتوز ۱ ج) نوروفیبروماتوز ۲ د) ون هیپل لیندا

به پاسخ سئوال ۳۱ مراجعه شود.



تومورهای متاستاتیک به مغز

۳۵- در MRI مغزیک مرد ۷۰ ساله، پنج کانون تومورال مجزا از یکدیگر در لوبهای فرونتال و پاریتال دوطرف دیده میشوند که دارای حدود مشخص هستند. کدام تشخیص برای این فرد بیشتر مطرح است؟

(پرانترنی شهریور ۹۶ ـ دانشگاه آزاد اسلامی)

الف) مدولوبلاستوم

ب) گليوبلاستوم مولتي فرم

ج) متاستاز كانسرريه به مغز

د) مولتيپل ميلوما

🗉 تومورهای متاستاتیک به مغز

- اپیدمیولوژی: ضایعات متاستاتیک (اغلب کارسینومها)
 عامل ۲۵ تا ۵۰٪ از تومورهای داخل جمجمه هستند.
- خاستگاه: تومورهای ریه، پستان، پوست (ملانوم)،
 کلیه و دستگاه GI عامل ۸۰٪ موارد متاستاز به مغز هستند.

- مشخصات تشخیصی: ویژگیهای تومورهای متاستاتیک
 که آنها را متمایز می سازند، عبارتند از:
- ۱- چند کانونی بوده و حدود کاملاً مشخصی دارند (نکته سئوال).
- ۲- اکثراً در محل اتصال ماده سفید و خاکستری ایجاد شده و موجب ادم می شوند.
- ۳- در زیر میکروسکوپ نیز حد فاصل تومور با پارانشیم مغز و با گلیوز واکنشی اطراف تومور کاملاً مشخص است.



سندرمهای توموری خانوادگی

ويروس اسكلروز

۳۶- ایجاد هامارتوم در مناطق مختلف سیستم عصبی مرکزی مشخصه کدامیک از بیماریهای زیر است؟

(پرانترنی_شهریور ۹۵)

الف) توبروس اسكلروز ب) نوروفيبروماتوز بوع ١ ج) نوروفيبروماتوز نوع ٢ د) بيماري فون هيپل ليندو

🗉 توبروس اسكلروز

- تعریف: توبروس اسکلروزیک بیماری اتوزوم غالب بوده که با ایجاد هامارتوم در مغز، چشم، کلیه، قلب و سایر ارگانها تظاهر می یابد.
- ژنتیک: به علت اختلال در ژنهای سرکوبگر تومور TSC1 (گُدکننده هامارتین) و یا TSC2 (گُدکننده توبرین) رخ میدهد. این دو موتاسیون عملکرد mTOR را افزایش میدهند.

• تظاهرات باليني

۱- هامارتوم های CNS به صورت برآمدگی (Tuber) کورتیکال و ساب ایاندیمی و گاهی به شکل آستروسیتوم غول آسای ساب ایاندیمی دیده میشوند.

۲- تشنج مقاوم به داروهای ضدتشنج

۳- ضایعات خارج مفنی عبارتند از: آنژیومیولیپومهای
 کلیه، هامارتومهای گلیال شبکیه، لنفانژیومیوماتوز ریوی
 و رابدومیومهای قلبی

۴-کیست در مناطق متعددی از جمله کبد، کلیه ها و یانکراس یافت می شود.

۵- ضایعات پوستی شامل آنژیوفیبرومها، ضخامت چرمی پچهای موضعی (پچهای Shagreen)، نواحی هیپوپیگمانته (پچهای Ash leaf) و فیبرومهای زیرناخنی، هستند.

۶- به علت نزدیکی تومور به سوراخ مونرو اغلب هیدروسفالی حاد انسدادی رخ میدهد.

● مورفولوژی: هامارتومهای کورتیکال توبروس اسکلروز، نواحی سفتی بوده که در مقایسه با کورتکس نرم مجاور، به سیبزمینی شبیهاند و به همین علت Tuber نام گرفتهاند. این هامارتومها از نورونهایی با آرایش تصادفی تشکیل شدهاند و فاقد ساختار لایه لایه طبیعی کورتکس هستند. ممکن است این سلولهای بزرگ، ترکیبی از ویژگیهای نورونی و گلیال را نشان دهند که شامل موارد زیر هستند:

۱- هسته ها و هستکهای وزیکولر بزرگ (مشابه نورونها)

٢- سيتويلاسم اثوزينوفيل فراوان



اليمارى فون هيپل ـ ليندو

۳۷- بیمار مبتلا به فون هیپل لیندو در معرض کدامیک از تومورهای مغز قرار میگیرد؟

(پرانترنی اسفند ۱۶ ـ قطب ۹ کشوری [دانشگاه مشهد]) Subependymal giant cell astrocytoma (الف

- Meningioma (ب
- Hemangioblastoma (**
- د) Renal cell carcinoma

🗉 بیماری فون هییل ـ لیندو

●تعریف: یک بیماری ارثی اتوزوم غالب بوده که در آن به طورشایع همانژیوبلاستوم در مخچه و شبکیه و به شیوع کمتر در ساقه مغز، نخاع و ریشههای عصبی رخ میدهد. همچنین کیستهای پانکراس، کبد و کلیه در آنها شایعتر است.

🜓 توجه: ریسک ایجاد کارسینوم سلول کلیوی در این بیماران افزایش مییابد.

ژنتیک: ژن گرفتار در این بیماری، ژن VHL بوده
 که یک ژن سرکوبگر است. مبتلایان به فون هیپل لیندو
 عملکرد پروتئین VHL را ندارند.

وسندرم پارانئوپلاستیک: مهم ترین سندرم پارانئوپلاستیک
 در این بیماران، پلی سیتمی است.



۳۸ - همانژیوبلاستوم مخچه در کدام سندرم زیر شایعتر است؟

الف) نوروفيبروماتوزتيپ I ب) استورج _وبر ج) توبروس اسكلروز د) فون هييل _ ليندو

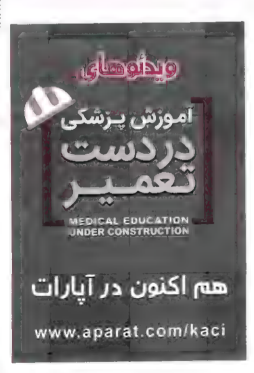
به پاسخ سئوال ۳۷ مراجعه شود.



Follow up

- ۱ نکات مهم در مدولوبلاستوم، عبارتند از:
- شایعترین تومبور امبریونال بوده که ۲۰٪ از تومورهای مغزی کودکان را شامل میگردد.
- از سلول های گرد و کوچک آبی رنگ با هستههای هیپرکروماتیک (تیره) تشکیل یافته است.
 - میتوز فراوانی دارد.
 - محل ایجاد آن در خط وسط مخچه است.
 - بسیار بدخیم بوده و پیشآگهی ضعیفی دارد.
- ۲ شایعترین تومور CNS، در مبتلایان به ضعف ایمنی، لنفوم اولیه است. لنفوم اولیه CNS، از سلولهای B بزرگ تشکیل یافته است.
- تکات برجسته و مهم در مننژیوم، عبارتند از:
 الق) الگوی رشد سیلولی گردبادی (Whorled پساموما یافته های اصلی در لام پاتولوژی آن هستند.
 - ب) به سختشامه (Dura) متصل است.
- ج) در ۵۰٪ مـوارد دارای موتاسـیون در ژن NF2 هستند.
- د) ممکن است با نوروفیبروماتوز نوع ۲ همراه باشد.

- ۴ شایعترین تومورهایی که به مغزمتاستاز میدهند
 شامل: ریه، پستان، پوست (ملانوم)، کلیه و
 دستگاه GI هستند.
- ۵ تومورهای متاستاتیک مغز، چندکانونی بوده و حدود کاملاً مشخصی دارند.
- ع توبروس اسکلروز موجب ایجاد هامارتوم در مغز و سایر ارگان ها می شود. علت ایجاد این بیماری موتاسیون در ژنهای TSC1 و TSC2 است.
- ۷ یافتههایی که به طور شایع در توبروس اسکلروز دیده میشوند، عبارتند از:
 - هامارتومهای CNS
 - آنژيوميوليپوم کليوي
 - رابدوميوم قلبي
 - پچ Shagreen
 - پچ Ash leaf
- یکی از تظاهرات بالینی مهم توبروس اسکلروز تشنجهای مقاوم به درمان است.
- ۹ دربیماری فون هیپل_لیندو، همانژیوبلاستوم
 مخچه و شبکیه شایع است.









ا صابعات میکروسکوپی پوست

 ۱- از بین رفتن اتصالات بین سلولی که منجر به ازهمگسیختگی سلولهای کراتینوسیت می شود را با کدامیک از عنوانهای زیر توصیف می کنید؟

(برانترنی شهریور ۹۵ _قطب ۱ کشوری [دانشگاه گیلان و مازندران])

Balloning (ب Spongiosis (الف

ج) Exocytosis ک Acantholysis

■اصطلاحات میکروسکوپیک پوستی

- ●آکانتولین از بین رفتن چسبندگی بین سلولی کراتینوسیتها
 - ●آکانتوز: هیپرپلازی منتشر اپیدرم
- دیس کراتون: کراتینیزه شدن غیرطبیعی و قبل از موعد سلول های زیر لایه گرانولوزا
- هیپرکراتون هیپرپلازی لایه شاخی (Stratum)
 که غالباً با یک اختلال کیفی کراتین همراه است.

- لنتیگنیوس: پرولیفراسیون خطی ملانوسیتها در
- لایه سلولهای بازال اپیدرم. لنتیگنیوس ممکن است یک تغییرواکنشی یا قسمتی از یک نئوپلاسم با منشاء ملانوسیتها باشد.
- و پاپیلوماتوز: برآمدگیهای سطحی به علت هیپرپلازی و طویل شدن پاییلاهای درم
- پاراکراتون نوعی از کراتینیزاسیون بوده که با حفظ هسته ها در لایه شاخی مشخص می گردد. پاراکراتوز در غشاهای مخاطی سنگفرشی مثل مخاط دهان، طبیعی
 - ●اسپونژیوز: ادم بین سلولی در ایپدرم



۲- تکثیر خطی ملانوسیتها در طول لایه سلولهای بازال اپیدرم که میتواند به عنوان تغییر واکنشی یا جزئی از یک تومور ملانوسیتی باشد با چه اصطلاحی

مشخص می شود؟

(برانترنی _اسفند ۹۵ _قطب۲ کشوری [دانشگاه تبریز])

ب) آکانتوز الف) أسپونژيوز د) آکانتولیز ج) لنتيگنيوس

به پاسخ سئوال ۱ مراجعه شود.

الف ب ج د

٣-كدام واژه ميكروسكويي در اختلالات يوستي، بهطور طبیعی در غشاهای مخاطی وجود دارد؟

(یرانترنی شهربور ۹۸ ـ قطب ا کشوری [دانشگاه گیلان و مازندران]) ب) آکانتوز الف) ياراكراتوز

> د) اسپونژپوز ج) پاپيلوماتوز

> > به پاسخ سئوال ۱ مراجعه شود.

الف ب ع د

۴-در نمای میکروسکویی ضایعه یوستی Intercellular edema of epidermis است؛ کدامیک از واژههای زیر به آن اطلاق میگردد؟

(پرانترنی شهرپور ۹۸ _قطب ۵ کشوری [دانشگاه شیراز])

ب Hyperkeratosis الف) Acanthosis د) Papillomatosis Spongiosis (

به پاسخ سئوال ۱ مراجعه شود.

(الف) (ب) ج (د)

درماتوزهاي التهابي حاد

درماتیت اگزماتو حاد

۵- خانمی به دنبال استفاده از گردنبند از جنس نیکل دچار ضایعات پوستی به صورت پلاک اریتماتوز همراه با خارش و ترشح از سطح آن (Oozing) در ناحیه گردن شده است. انتظار دارید کدام نمای میکروسکوپی زیر در بیویسی از ضایعه فوق دیده شود؟ (پرانترنی ـشهریور ۱۴۰۰)

ب) Acantholysis الف) Spongiosis د) Interface dermatitis Dyskeratosis (ج

درماتيت اگزماتو حاد

🗉 اتيولوژي

- علل دروني (Inside Jobs): اگزما به علت واکنش به یک آنتی ژن داخلی در گردش مثل غذایا دارو ایجاد مي شود .
- •علل خارجي (Outside Jobs): اگزما به علت مواجهه بایک آنتیژن خارجی مثل پیچک سمی رخ مي دهد.

ا انواع

● درماتیت تماسی آلرژیک

۱- بیماری در اثر تماس با یک عامل محیطی مثـل **پیچـک سـمی** شـروع می.شـود. آنتـی:ژن خارجـی بـا پروتئینهای بدن واکنش داده و یک آنتیژن جدید ایجاد می کند. آنتی ژن جدید به سلول های T عرضه شده (یدیده حساس شدن) و حافظه ایمونولوژیک بوجود میآید.

۲- مواجهه مجدد با آنتی ژن موجب مهاجرت سلولهای CD4 T خاطرهای به پوست شده و به دنبال أن آزاد شدن سيتوكينها، فراخواني سلولهاي التهابي و آسیب به اپیدرم رخ میدهد. (**واکنش افزایش حساسیت** تأخيري)

• درماتیت آتوییک

۱- درماتیت آتوپیک یک زمینه ارثی دارد. اختال در عملکرد سدی کراتینوسیتها بوده که موجب افزایش نفوذیذیری پوست در مواجهه با آنتی ژنها می شود.

۲- بیماری معمولاً در <mark>اوایل کودکی</mark> ظاهر شده و در بزرگسالی خودبه خود برطرف می شود.

۳- اکثر کودکان مبتلابه درماتیت آتوپیک همزمان مبتلابه آسم ورينيت آلرژيک نيز هستند که به آن ترياد آتوپیک گفته می شود.

- درماتیت اگزمایی ناشی از دارو: به علت افزایش حساسیت به یک دارو رخ می دهد.
- ●درماتیت اگزمایس ناشی از نور: به دلیل واکنش غيرطبيعي به اشعه UV يا نور ايجاد مي شود.
- درماتیت تحریکی اؤلیه: دراثر تماس با موادی که به طور شیمیایی، فیزیکی یا مکانیکی به پوست آسیب مىزنند، رخ مىدهد.
- 🗉 محل ایجاد ضایعه: درماتیت تماسی محدود به محل تماس مستقيم با عامل ايجادكننده بوده ولي ساير انواع اگزما ممكن است توزيع گستردهاي داشته باشند.

🗉 مورفولوژی

۱- مشخصه درماتیت اگزمایی حاد، اسپونژیوز (اسفنجی شدن) است. بنابراین به آن درماتیت اسپونژیوزی نیز گفته می شود. اسپونژیوز به معنی تجمع مایع ادم در اپیدرم است (نکته اصلی سئوال).

۲- ادم در فضاهای بین سلولی اپیدرم مشاهده شده
 و موجب جدایی کراتینوسیتها از یکدیگر و مشخص تر
 شدن پلهای بین سلولی میشود.

۳- انفیلتراسیون لنفوسیتی دور عروقی سطحی،
 ادم پاپیلار درم و دگرانولاسیون ماست سلها مشاهده
 می شود.

۴- در درماتیت اگزمایی ناشی از دارو وجود ائوزینوفیل
 بارز است.

■علائم بالینی: ضایعات به صورت پلاکهای خارشدار، ادماتو و ترشح دهنده (Oozing) بوده و اغلب به شکل وزیکول و بول دیده می شوند. در تحریک آنتی ژنی پایدار، ضایعات پوسته دار (هیپرکراتوتیک) و اپیدرم ضخیم (آکانتوز) می شود. برخی از این تغییرات به علت خاراندن یا مالش ضایعه ایجاد می شوند (لیکن سیمپلکس مزمن).

■ سیر بیماری: به غیر از درماتیت آتوپیک که به دلیل داشتن زمینه ژنتیکی می تواند تا سالها باقی بماند، سایر انواع درماتیت اگزمایی با حذف عامل محرک یا اجتناب از مواجهه با آن، برطرف می شوند.

الله بع

ريتم مُولتي فرَم

تارگتوئید منتشر تنه و اندام شده است. در بررسی میکروسکوپی این ضایعات، ارتشاح لنفوسیتی در مرز درم و اپیدرم همراه باکراتینوسیتهای آپوپتوتیک متعدد دیده میشود: محتمل ترین تشخیص کدام است؟ (پرانترنی شهریور ۱۷-نطب ۱ کشوری [دانشگاه گیلان و مازندران]) الف) اریتم مُولتی فرم ب) درماتیت آتوپیک ج) پسوریازیس د) درماتیت هریتی فورم

- يسر ۱۲ ساله با سابقه تبخال، دچار ضايعات

اریتم مُولتیفرم: یک واکنش حساسیتی به
 عفونتها و بعضی از داروها است.

واتبولوژي

۱- عفونت هایی که موجب اریتم مولتی فرم می شوند،
 عبارتند از: هرپس سیمپلکس، مایکوپلاسما و قارچها

۲- داروهایی که سبب این اختلال می گردند، عبارتند از: سولفونامیدها، پنی سیلین، سالیسیلاتها، هیدانتوئینها و داروهای آنتی مالاریا

پاتوژنز: ضایعات اریتم مولتی فرم به علت فعالیت
 سلولهای T سیتوتوکسیک (CD8) برعلیه سلولهای
 بازال اپی تلیوم پوست و مخاط ایجاد می گردند.

● تظاهرات بالینی: همانگونه که از اسم این بیماری مشخص است، ضایعات مولتی فرم (چندشکلی) بوده و به صورت ماکول، پاپول، وزیکول و بول هستند. ضایعات هدف (Targetoid lesion) کاراکتریستیک اریتم مولتی فرم هستند.

• بافته های باتولوژیک

۱- ضایعات در ابتدا نشاندهنده انفیلتراسیون لنفوسیتی دور عروقی و سطحی همراه با ادم درم و انفلیتراسیون لنفوسیتها در طول پیوستگاه درم با اپیدرم هستند.

۲- کراتینوسیتهای آیویتوتیک

۳- با گذشت زمان مناطقی از نکروز بازال اپیدرم ایجاد گددد.

■سندرم استیون جانسون و نکروز اپیدرمی توکسیک: انواع شدیدتر اریتم مولتیفرم هستند. در نکروزاپیدرمی توکسیک، تمام ضخامت اپیدرم دچار نکروز می گردد.

الله باج د

۷- زن جوانی پس از مصرف پنیسیلین دچار ضایعات چند شکلی شامل ماکول، پاپول، وزیکول و تاولی و همچنین ضایعات هدف مانند (Target-like) شده است. در بررسی میکروسکوپی ضایعات ارتشاح لنفوسیتی دور عروق سطحی همراه با ادم درم و مارژیناسیون لنفوسیتها در طول محل اتصال درم اپیدرم و نکروز قسمت بازال اپیدرم دیده میشود. محتمل ترین تشخیص کدام است؟ (پراترنی شهریور ۱۹) محتمل ترین تشخیص کدام است؟ (پراترنی شهریور ۱۹) الف) لیکن سیمپلکس ب) لیکن پلان
 ج) درماتیت اگزمایی حاد د) اریتم مولتی فرم

به پاسخ سئوال ۶ مراجعه شود.



۸- بیماری جوان به علت ضایعات خارشدار و زخمی شونده پوست مراجعه کرده است. در سابقه بیمار تاولهای دردناک ناحیه تناسلی وجود دارد. ضایعات فعلی به شکل ماکول، پاپول و تاولهای نکروزان هستند. در بیوپسی پوست، یافته قابل توجه انفیلتراسیون لنفوسیتهای دور عروقی با انتشار به محل اتصال اپی درم به درم همراه باکراتینوسیتهای دژنره و تشکیل تاول می باشد؛ بهترین تشخیص عبارت است از؛

الف) ليكن يلان

ب) وزیکولهای هرپسی

ج) درماتیت اسپونژیوتیک

د) اریتم مولتی فرم

به پاسخ سئوال ۶ مراجعه شود.

(الف (ب) ح

 ۹- بیماری به دنبال عفونت هرپس سیمپلکس دچار ضایعات پوستی به صورت ماکول، پاپول و تاول به همراه ضایعات به شکل هدف (Targetoid) شامل ماکول های قرمز با مرکز وزیکولر شده است. از ضایعات بیمار بیوپسی تهیه میشود. انتظار دارید کدام تصویر میکروسکوپی زیر در بیوپسی مشاهده شود؟

(*پرانترنی اسفند ۹۴ ـ قطب ۱۰ کشوری [دانشگاه تهران])* الف) افزایش منظم ضخامت اپیدرم به همـراه پاراکراتوز سطحی و از بین رفتن لایه گرانولر

ب) وجود لنفوسیتها در طول لایه بازال به همراه نکروز و دژنرسانس لایه بازال اپیدرم

ج) وجود ادم بین سلولی (اسپونژیوز) در اپیدرم همراه با اگزوسیتوز سلول های لنفوسیتی

د) وجود تاول داخل اپیدرمی در بالای لایه بازال که حاوی سلولهای آکانتولیتیک است.

به پاسخ سئوال ۶ مراجعه شود.



درماتوزهاي التهابي مزمن

سوريازيس 🔘

۱۰- خانم ۴۵ ساله با درد و تورم مفصل آرنج و ضایعات پوستی متعدد در سطوح اکستانسور اندامها مراجعه نموده است. در معاینه، پلاکهای صورتی با پوستههای صدفی دارد. در بررسی میکروسکوپیک بیوپسی پوست، آکانتوز منظم و هیپرکراتوز با تجمع نوتروفیل در لایه پاراکراتوتیک همراه با از بین رفتن لایه گرانولر و نازک شدن اپیدرم پاپیها دیده میشود. کدام تشخیص محتمل تراست؟

(دستاری اردیبهشت ۹۸)
الف) پسوریازیس ب) اگزما

■ پسوریازیس

 تعریف: پسوریازیس یک درماتوز التهابی مزمن و شایع بوده که احتمالاً منشأ اتوایمیون دارد.

● محل ضایعات: اکثراً پوست آرنج، زانو، سر، ناحیه لومبوساکرال، شکاف اینترگلوتئال، گلنس پنیس و وولو را درگیر میکند.

 پاتوژنز: بیماری التهابی با واسطه سلول T بوده و احتمالاً منشأ اتوایمیون دارد. عوامل محیطی و ژنتیکی (انواع HLA) در ایجاد بیماری مؤثر هستند.

● توجه: لنفوسیتهای T درم از جمله CD4 TH17 و CD8 در اپیدرم تجمع یافته و با ترشح سیتوکینها و فاکتورهای رشد موجب هیپرپرولیفراسیون کراتینوسیتها می شوند.

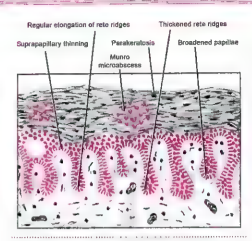
● پدیده کوبنر: در افراد حساس، تروماهای موضعی موجب ایجاد ضایعات پسوریازیس می شود. این فرآیند، پدیده کوبنر نامیده می شود.

● مورفولوژی: شکل ضایعات به صورت پلاکهای صورتی تا قرمز با حدود مشخص بوده که توسط پوستههایی با چسبندگی ضعیف و به رنگ سفید نقرهای پوشیده شدهاند.

• باتولوژی

۱- ضخیم شدن شدید اپیدرم (آکانتوز)

۲- طویل شدن منظم رو به پائین Rete Ridges که موجب ایجاد نمای لوله های آزمایشگاهی در جالولهای می گردد.



نمای میکروس کوپیک پسوریازیس . هیپرپلازی قابل توجه اپیدرم همراه با طویل شدن Rete Ridge ها، پوسته پاراکراتوتیک و انفیلتراسیون نوتروفیلی مشاهده میگردد.

 ۳- از بین رفتن لایه گرانولوزا و ایجاد پوستههای پاراکراتوتیک شدید (پاراکراتوز)

 ۴- نازک شدن بخشی از لایه سلولهای اپیدرمی که نوک پاپیلاهای درم رامی پوشانند (Suprapapillary thinning)
 همچنین عروق پاپیلاها، متسع و پیچخورده شدهاند.

۵- انفیلتراسیون نوتروفیل ها در Stratum Corneum (لایه شاخی پاراکراتوزی) و کانونهای اسفنجی اپیدرم سطحی Auspitz Sign -۶ به نقاط کوچک و متعدد خونریزی که به دنبال کندن پوسته های روی پلاک ایجاد میگردد، گفته می شود.

• عوارض

 ۱- پسوریازیس خطر حملات قلبی و سکته مغزی را افزایش می دهد.

۲- در ۱۰٪ از مبتلایان به پسوریازیس، آرتریت وجود دارد که ممکن است شدید باشد.

۱۱- مرد ۳۰ سالهای با پلاکهای صورتی رنگ در پوست آرنج و زانو مراجعه کرده است. در بیوپسی، آکانتوز منظم، از بین رفتن لایه گرانولر، پاراکراتوز، گشاد شدن عروق درم پاپیلری و تجمع نوتروفیل در لایه شاخی دیده میشود. چه تشخیصی مطرح میکنید؟

(براترنی شهریور ۲۳ قطب ۲ کشوری [دانشگاه تبریز])

الف) لیکن پلان ب) اریتم مولتی فرم ج) پسوریازیس د) درماتیت اگزمایی

به پاسخ سئوال ۱۰ مراجعه شود.

الف ب الف

۱۲- مرد ۳۸ سالهای دچار پلاکهای صورتی رنگ فلسی شکل بر روی پوست آرنج و تغییر رنگ زرد و قلسی شکل بر روی پوست آرنج و تغییر رنگ زرد قهوهای ناخنها شده است. در بررسی میکروسکوپی ضایعات، آکانتوز، نازگ شدن لایه سلولی اپیدرمی و گشاد شدن و پیچ خوردگی رگهای خونی در پاپیها و تجمعات کوچک نوتروفیلی در نواحی اسپونژیوتیک اپیدرم سطحی دیده می شود. محتمل ترین تشخیص کدام است؟

(پرانترنی اسفند ۹۳ ـ قطب ۱۰ کشوری [دانشگاه تهران]) الف) پسوریازیس ب) لیکن پلان ج) لیکن سمپلکس مزمن د) درماتیت اکسفولیاتیو

به پاسخ سئوال ۱۰ مراجعه شود.

القاب ع د

18- در نمونه تهیه شده از پوست آرنج خانم ۲۶ ساله، آکانتوز، طویل شدن ریجها، پاپیلوماتوز منظم و کلابینگ دیده می شود. همچنین، پاراکراتوز و از دست رفتن لایه گرانولربه چشم می خورد. کدام تشخیص مطرح است؟ (پارترنی میاندوره ـ اردیهشت ۹۶) الف) لیکن پلان ب) پسوریازیس ج) پمفیگوس ولگاریس د) لوپوس آریتماتو دیسکوئید

به پاسخ سئوال ۱۰ مراجعه <mark>شود.</mark>



ليكن بلان

۱۴- در بررسی ضایعات جلدی خانمی که به صورت پاپولهای خارشدار هستند، ارتشاح نواری شکل لنفوسیتها در محل اتصال درم و اپیدرم با ایجاد نمای دندانه ارهای و نکروز لایه بازال دیده می شود. کدامیک از موارد زیر محتمل تر است:

ب) ليكن پلان ألف) أريتم مولتي فرم ج) پسوریازیس د) درماتیت اگزمایی

🗉 ليكن بلان

 تعریف: لیکن پلان یک بیماری خود محدود شونده پوست و مخاط بوده که معمولاً پس از ۱ تا ۲ سال برطرف می شود (بجز ضایعات دهانی که ممکن است تا سالها باقى بمانند).

•شكل ضايعات: ينج P تشخيصي اين بيماري عبارتند از: پاپول ها و پلاک های مسطح، چند ضلعی، بنفش و خارش دار

● محل ضایعات: ضایعات اغلب در مع دست، آرنج، گلنس پنیس و وولوایجاد می شوند که توزیعی متقارن

• پاتوژنز: لیکن پلان به علت یاسخ سیتوتوکسیک سلولهای CD8 T برعلیه آنتی ژنهای لایه بازال و پیوستگاه اپیدرم و درم ایجاد می *گردد*. مکانیسم ایجاد بیماری مشخص نبوده و شاید علت آن عفونتهای ویروسی و داروها باشند.

• مورفولوژي

۱- لیکن پلان به شکل <mark>پاپولهای مسطح، چندضلعی</mark> بنفش و خارش دار تظاهر می یابد. بر روی این پاپول و پلاکها خطوط سفیدرنگی دیده می شود که به آن خطوط ويكهام، گفته مي شود.

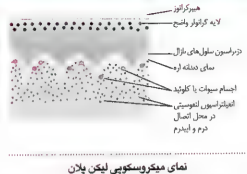
۲- در ۷۰٪ بیماران مخاط دهان درگیر بوده که به صورت پاپولهای سفیدرنگ به شکل شبکه توری مانند تظاهر مي يابد.

• پاتولوژي

۱- انفیلتراسیون لنفوسیتی متراکم و شدیدی در محل اتصال درم و اپیدرم (Interface dermatitis) دیده مى شود. اين التهاب منجربه بىنظمى محل اتصال درم و اپیدرم شده و نمای دندانه ارهای (Saw tooth) ایجاد مىكند.

۲- ریختن سلولهای بازال نکروتیک و فاقد هسته به درون پاپیلاهای التهابی درم مشاهده میگردد که به آن اجسام Civatte یا کلوئیدی گفته می شود.

۳- هيپريلازي اييدرم و ضخيم شدن لايه گرانولر (هیپرگرانولوز) و لایه شاخی (هیپرکراتوز) از تغییرات مزمن این بیماری هستند.



(الف (ب ج د)

۱۵- در بررسی میکروسکویی پایولهای خارشدار مردی میانسال، سلولهای بدون هسته و نکروتیک بازال در داخل درم پاییلاری ملتهب (اجسام سیوات) مشاهده میشود؛ محتمل ترین تشخیص کدام است؟ (پرانترنی میان دوره _آبان ۱۴۰۰)

الف) ليكن يلان ب) لیکن سیمیلکس مزمن د) کھیر ج) سوريازيس

به پاسخ سئوال ۱۴ مراجعه شود.

الف ب ج د

۱۶- بیماری با پاپولهای خارشدار پوستی بنفش رنگ در روی آرنج و مچ دست مراجعه نموده. در بیویسی پوست، انفیلتراسیون شدید لنفوسیتها در طول محل اتصال درم و ایسی درم (Interface Dermatitis) مشاهده می گردد. کدام تشخیص محتمل تر می باشد؟ (برانترنی اسفند ۹۰)

الف) يورپوراي هنوخ شوئن لاين ب) پمفیگوس ولگاریس ج) ليكن پلان د) پسوریازیس

به پاسخ سئوال ۱۴ مراجعه شود.

الف ب ح

۱۷- در بررسی میکروسکویی پایولهای خارشدار مردی میانسال، سلولهای بدون هسته و نکروتیک ب) باراكراتوز: هيبركراتوز به همراه تجمع

۵ انفیلتراسیون موضعی نوتروفیلها در Stratum

۶ نازک شدن بخشی از لایه سلول های اپیدرمی که نوک

۷ لیکن پلان با پایول ها و پلاک های بنفش، مسطح،

یافتههای پاتولوژیک زیر است:

dermatitis گفته می شود.

پیوستگاه درم به اپیدرم

خارش دار و چند ضلعی تظاهر می بابد که دارای

الهف) انفيلتراسيون لنفوسيتي شديد در محل

اتصال درم به اییدرم، به همین دلیل به آن

درماتیت پیوستگاه درم به اپیدرم یا Interface

ب) سلولهای بازال نکروتیک و بدون هسته که به

ج) وجبود نمیای دندانیه اره (Saw tooth) در

آنها اجسام Civatte ياكلوئيدي اطلاق مي گردد.

د) هیپرگرانولوز و هیپرگراتوز در مراحل مزمن

یاییلاهای درم را پوشاندهاند (Suprapapillary

کراتینوسیتها در Stratum Corneum

Corneum

(thinning

ج) طویل شدن رو به پائین Rete Ridges

بازال در داخل درم پاپیلاری ملتهب (اجسـام سـیوات) مشاهده میشود: محتمل ترین تشخیص کدام است؟

(پرانترنی شهریور ۹۵ ـ قطب ۱۰ کشوری [دانشگاه تهران]) الف) لیکن سیمپلکس ب) اریتم مولتی فرم

ج) پسوریازیس د) لیکن پلان

به پاسخ سئوال ۱۴ مراجعه شود.

(الف (ب اج ال

۱۸- مرد ۲۹ سالهای با ضایعات پوستی بنفش رنگ با خارش در ناحیه مچ دو دست مراجعه کرده است. در بررسی پاتولوژی ضایعه، هیپرکراتوز، هیپرگرانولوز، آکانتوز و ارتشاح نواری شکل سلول های التهابی تک هستهای در محل اتصال درم و اپیدرم دیده می شود؛ محتملترین تشخیص کدام است؟

(پرانترنی اسفند 40 قطب ۶ کشوری [دانشگاه زنجان]) الف) اریتم مولتی فرم ب) لیکن پلان ج) لیکن سیمپلکس مزمن د) پسوریازیس

به پاسخ سئوال ۱۴ مراجعه شود.



درماتوزهاي عفوني

زگيل (٥)

۱۹- پسربچه ۵ ساله ای با پاپول های خاکستری ـ سفید رنگ در اطراف ناخن های دست مراجعه کرده است. در بیوپسی، هیپرپلازی اپیدرمی، پاپیلوماتوز، هاله روشن در اطراف هسته سلول های سنگفرشی اپیدرمال و دانههای کراتوهیالن بارز در سیتوپلاسم سلول ها دیده می شود؛ چه تشخیصی را مطرح می کنید؟

(پراتترنی اسفند ۹۶_قطب ۲ کشوری [دانشگاه تبریز]) الف) لیکن سیمپلکس مزمن ب) درماتیت اگزمایی حاد ج) کراتوز سبورئیک د) زگیل معمولی

Follow up

- ۱ وجود **پاراکراتوز** در غشاهای مخاطی سنگفرشی مثل مخاط دهان، طبیعی است.
- ۲ شایعترین علل اریتم مولتی فرم، عبارتند از:
 الف) عفونت با هرپس سیمپلکس، مایکوپلاسماو قارچها
- ب) داروهایی مانند اسولفونامید، پنی سیلین، سالیسیلات، هیدانتوئین و داروهای ضدمالاریا
- ۳ یافتههای پاتولوژیک اریتم مولتی فرم، عبارتند از:
 الف ضایعه هدف (Targetoid)
- ب) انفیلتراسیون لنفوسیتی دور عروق سطحی و در پیوستگاه درم با اپیدرم
 - ج)کراتینوسیتهای آپوپتوتیک
 - د) نکروز بازال اپیدرم و تشکیل تاول
 - ۴ یافتههای پاتولوژیک پسوریازیس، عبارتند از: الف) آکانتوز: ضخیم شدن شدید اییدرم

• تعریف: ضایعات پرولیفراتیو سلولهای اپی تلیال اسکواموس بوده که توسط ویروس HPV ایجاد می شوند.

• اپیدمیولوژی: زگیل در اطفال و نوجوانان بسیار شایع بوده ولی در هر سنی مشاهده می شود.

●اتیولوژی: اکشر زگیل ها توسط انواع کمخطر HPV ایجاد می شوند. این ویروسهای کمخطر نیز مانند انواع پرخطر، انکوپروتئینهای ویروسی E6 و E7 را بروز می دهند.

وانواع

۱- زگیل معمولی (Verruca Vulgaris): شایع ترین زگیل بوده که معمولاً در دست ها (از میچ به پائین) به ویژه سطوح پشتی و نواحی اطراف ناخن ایجاد می شود. زگیل معمولی به شکل پاپولی مسطح تا محدب به رنگ خاکستری مسفید تا خرمایی با سایز۱-۰/۱ سانتی متر ظاهر می شود. سطح آن زبر است.

 ۲- زگیل مسطح (Verruca plana): در صورت و بخش پشتی دستها (از مج به پائین) شایع است.

٣- زگیل پلانتاریس و پالماریس: به ترتیب کف پا و کف دست را درگیر می کند.

۴- زگیل آمیزشی یا کوندیلوما آکومینوتا: برروی پنیس و یا دستگاه تناسلی مؤنث، اورترا و اطراف آنوس و رکتوم ایجاد می شود.

 پاتولوژی: در لام پاتولوژی زگیل موارد زیر دیده یی شود:

۱- هیپرپلازی اپیدرمی (وروکویا پاپیلوماتوز)

۳- واکوئله شدن سیتوپلاسم (کویلوسیتوز) که معمولاً
 لایههای سطحی تر اپیدرم را درگیر مینماید و هالهای رنگ پریده در اطراف هستههای آلوده به وجود می آورد.

۳- ممکن است در سلولهای عفونی، گرانولهای کراتوهیالی بارز و تجمعات پروتثینی مضرس داخل سیتوپلاسمی و ائوزینوفیلیک مشاهده گردد.

الفربع

۲۰ در نمای بافت شناسی از ضایعه ندولار پوستی
 روی دست پسربچه ۱۰ ساله، هیپرپلازی اپیدرم با نمای
 پاپیلاری، توأم با شفافیت سیتوپلاسم در اطراف هسته
 و تجمع گرانول های کراتوهیالن در سیتوپلاسم مشاهده

مىشود؛ كدام تشخيص محتمل تراست؟

(دستیاری مرداد ۹۹)

الف) Chronic dermatitis

Chronic fungal infection (ب

Seborrheic keratosis (77

د) Verruca vulgaris

به پاسخ سئوال ۱۹ مراجعه شود.



۲۱- خانم ۱۹ ساله ای با ضایعات زگیلی شکل در ژنتیال خارجی از ۵ سال پیش مراجعه نموده و در معاینه فیزیکی، چندین ضایعه یک تا دو سانتی متری اندکی برجسته به رنگ قرمز صورتی در ناحیه وولو و پرینه دارد. در بیوپسی ضایعات، آکانتوز و کوئیلوسیتوز به چشم می خورد. کدام تشخیص بیشتر مطرح می شود؟

(پرانترنی شهربور ۹۴ ـ قطب ۷ کشوری [دانشگاه اصفهان]) الف) لیکن سیمیلکس کرونیکوس

· ب کوندیلوما آکومینوتا ب) کوندیلوما آگومینوتا

ج) ليكن اسكلروزيس آتروفيكوس

د) پاژه خارج پستانی

به پاسخ سئوال ۱۹ مراجعه شود.



۲۲- در بیوپسی از ضایعه برجسته ناحیه تناسلی زن ۴۰ سالهای تغییرات میکروسکوپی سلولهای پوششی به صورت واکوئیلیزاسیون اطراف هستهای سیتوپلاسم در سلولهای ناحیه سطحی اپیتلیوم نمایان است، عامل اتیولوژیک کدامیک از موارد زیر است؟

(رانترنی شهریور ۹۴ ـ قطب ۱ کشوری [دانشگاه گیلان و مازندران]) الف HPV ب HPV ج) HIV د) CMV

به پاسخ سئوال ۱۹ مراجعه شود.



بیماری های تاولی

پمفیگوس وولگاریس و فولیاسه

۲۳-خانم ۶۰ ساله مبتلا به وزیکولها و تاولهای شُل پوستی در صورت، تنه و زیر بغل که به سرعت پاره میشوند، مراجعه نموده است. در بررسی میکروسکوپی بیوپسی از تاولها، سلولهای آکانتولیتیک در داخل شکافهایی در ناحیه سوپرابازال اپیدرم دیده میشوند. در رنگ آمیزی به روش ایمنوفلورسانس مستقیم بر روی پوست بیمار، رسوب IgG و C3 با نمای Fishnet like در اپیدرم مشهود است. یافتههای فوق باکدام بیماری زیر مطابقت دارند؟

(پرانترنی اسفند ۹۷ ـ قطب ۱۰ کشوری [دانشگاه تهران]) الف) پمفیگوس ولگاریس ب) درماتیت هرپتی فرم ج) بولوس پمفیگوئید د) پمفیگوس فولیاسه

🗉 یمفیگوس ولگاریس و فولیاسه

ا وتعریف: پمفیگوس یک بیماری اتوایمیون تاولی که بوده که به علت از بین رفتن اتصالات بین سلولی اپیدرم و که پوشش اسکواموس مخاطی ایجاد می گردد.

 اپیدمیولوژی: پمفیگوس ولگاریس در بین انواع پمفیگوس، شایعترین است.

• محلهای شایع درگیری

 ۱- پمفیگوس ولگاریس مخاط و پوست کاسه سر، صورت، زیربغل، کشاله ران، تنه و نقاط تحت فشار را درگیر میکند.

 ۲- پمفیگوس فولیاسه، نوع خوش خیم بیماری است.
 در این بیماری تاول ها تنها در پوست دیده می شوند و گرفتاری غشاهای مخاطی نادر است.

● پاتوژنز: واکنش افزایش حساسیت با واسطه آنتی بادی (نوع II) عامل آن است. آنتی بادی های از نوع IgG به دسموگلین ۱ و ۳ متصل می گردند.

■ نکته: در ایمنوفلورسانس مستقیم از ضایعات، رسوبات بین سلولی IgG به شکل تور ماهیگیری (Fishnet like) مشاهده می گردد. رسوب ایمنوگلبولین در پمفیگوس فولیاسه در لایههای سطحی تر اپیدرم مشاهده می شود.

● تظاهرات بالینی: پمفیگوس ولگاریس یک بیماری نادربوده و اکثراً در افراد سالخورده ایجاد می شود و در زنان شایع تر است. ضایعات اگر پاره شوند، دردناک بوده و عفونت ثانویه شایع است. در مرحلهای از سیر بیماری درگیری دهانی ـ حلقی (اُروفارنکس) رخ می دهد.

• يافته هاى ياتولوژيک

۱- یافته پاتولوژیک اصلی در پمفیگوس، آکانتولیز است (از بین رفتن اتصالات بین سلولی).

 ۲- در پمفیگوس ولگاریس، آکانتولیز سوپرابازال بوده و موجب ایجاد تاولهای آکانتولیتیک سوپرابازال میشود.

۳- در نوع فولیاسه، آکانتولیز در اپیدرم سطحی در لایه گرانولوزا (Subcorneal) است.

۴ – انفیلتراسیون **لنفوسیتها، ماکروفاژها و ائوزینوفیلها** در درم سطحی تمام انواع پمفیگوس رخ میدهد.

۲۴- خانم ۳۵ ساله با ضایعات تاولی منتشر در سر و صورت و زیر بغل با درگیری مخاطی مراجعه نموده است. در بیوپسی انجام شده، بول مشخص سوپرابازال حاوی سلولهای آکانتولیتیک به چشم میخورد. محتمل ترین تشخیص کدام است؟ (پراتترنی شهریور ۸۸) الف) بولوس پمفیگوئید ب) پمفیگوس ولگاریس ج) درماتیت هرپتی فرم د) کراتوآکانتوم

به پاسخ سئوال ۲۳ مراجعه شود.

الفاتعاد

۲۵- مرد مُسنی دچار تاولهای دردناک سطحی در ناحیه سر، صورت و مخاط دهان شده است. در مطالعه میکروسکوپی ضایعات، آکانتولیز سلولهای بالای لایه بازال را گرفتار و ایجاد تاول آکانتولیتیک سوپرابازال نموده است. محتمل ترین تشخیص کدام است؟

الف) پمفیگوس ولگاریس ب) پمفیگوس فولیاسه ج) بولوس پمفیگوئید د) درماتیت هرپتیفرم

به پاسخ سئوال ۲۳ مراجعه شود.



۲۶- مردی مُسن با ضایعات وزیکولر و تاولی در ناحیه پوست سر، زیر بغل و برخی سطوح مخاطی به پزشک مراجعه میکند. در بررسی میکروسکوپی این تاولها، آکانتولیز سوپرابازال دیده می شود. در بررسی

ایمنوفلورسانس مستقیم این ضایعات کدام یافته محتمل تراست؟ (دستاری داردیهشت ۱۵)

الف) رسوب IgG بین سلولی با نمای تور ماهیگیری ب) رسوب IgG به صورت خطی در طول لایه بازال ج) رسوب IgG به صورت گرانولر در راس پاپیهای درم

د) رسوب IgG به صورت گرانولر در طول لایه بازال

به پاسخ سئوال ۲۳ مراجعه شود.

الف ب ع

۲۷- در بیوپسی پوست مشاهده تاول با موقعیت سطحی و زیر طبقه شاخی (Subcorneal) مطرحکننده کدامیک از تشخیصهای زیر است؟

(پرانترنی اسفند ۹۵ ـ قطب ۹ کشوری [دانشگاه مشهد]) الف) پمفیگوس فولیاسه ب) درماتیت هرپتی فرم ج) بولوس پمفیگوئید د) پمفیگوس ولگاریس

افنراق پمفیگوس ولگاریس از پمفیگوس فولیاسه به قرار زیر است:

 ۱- پمفیگوس ولگاریس معمولاً پوست و مخاط را درگیر می کند در حالی که پمفیگوس فولیاسه، معمولاً فقط پوست را گرفتار می سازد.

۲- پمفیگوس ولگاریس موجب تاول در ناحیه سوپرابازال می شود در حالی که پمفیگوس فولیاسه، سطحی تربوده و تاول ها در لایه گرانولوزا و زیر لایه شاخی (Subcorneal) ایجاد می گردند.

پولوس پمفیگوئید

۲۸- مرد ۶۵ ساله با ضایعات وزیکولوبولوز پوست شکم و کشاله ران مراجعه کرده است. ضایعات ساب اپیدرمال و غیر آکانتولیتیک بوده و رسوبات IgG و کمپلمان در غشای پایه اپیدرم دیده می شود. سرم بیمار حاوی آنتیبادی علیه همی دسموزوم است.

تشخيص كدام است؟

(پرانترنی شهریور ۹۷ ـ قطب ۱۰ کشوری [دانشگاه تهران]) الف) لوپوس بی پمفیگوس ج) بولوس پمفیگوئید د) درماتیت هرپتی فرم

🗈 بولوس پمفیگوئید

• تعریف: یک بیماری اکتسابی اتوایمیون بوده که موجب تاول می شود.

●اتیولوژی: ایجاد تاول به علت رسوب خطی آنتیبادی IgG و کمپلمان در غشاء پایه اپیدرم است. اتوآنتیبادی IgG علیه همیدسموزوم توسط نوتروفیلها و ائوزینوفیلها فعال شده و موجب فیکساسیون کمپلمان و لذا آسیب بافتی می شود.

● پاتوژنز: پاتوژنز پمفیگوس ولگاریس و بولوس پمفیگوئید مشابه است ولی تظاهرات بالینی و دوره بیماری متفاوتی دارند. زیرا محل آنتیژن هدف در این دو بیماری متفاوت است:

۱- بولوس پمفیگوئید: همی دسموزومها

٢- پمفيگوس ولگاريس: دسموزومها

●تظاهرات بالینی: تاولها به آسانی تاولهای پمفیگوس پاره نمیشوند و اگر عفونی نشوند بدون برجاگذاشتن اسکار بهبود مییابند. بولوس پمفیگوئید سیری تروام با بهبودی و عود مکرر داشته و به داروهای مهارکننده ایمنی موضعی یا سیستمیک پاسخ می دهد.

① توجه: تاول ها در بولوس پمفیگوئید، سفت و پر از مایع شفاف هستند.

■ الله تنعیه ای بسیار مهم: تاولها در بولوس پمفیگوئید مقاوم ترو سفت تر از پمفیگوس بوده و دیرتر پاره می شوند. (نکته اصلی در افتراق این دو بیماری).

پاتولوژی: بولوس پمفیگوئید با تاولهای زیراپیدرمی و غیرآکانتولیزی مشخص می گردد. در داخل تاولهای ساب اپیدرمال، انفیلتراسیون غنی از ائوزینوفیل وجود دارد.

الفابع

۲۹ آقای ۴۵ ساله با ضایعات تاولی حاوی مایح
 روشن در ناحیه ساعد با سابقه بهبود و عود مجدد
 مراجعه نموده است. در بررسی میکروسکوپی تاول

- www.kaci.ir -

ساباپیدرمال و غیرآکانتولیتیک دارای مقادیر زیادی ائوزینوفیل مشاهده گردیده و در بررسی ایمنوفلورسانس رسوب خطی IgG در ناحیه مامبران بازال دیده شد؛ محتمل ترین تشخیص کدام است؟

(برانترنی اسفند ۹۳ ـ تطب ۹ کشوری [دانشگاه مشهد]) الف) درماتیت هرپتی فرم ب) پمفیگوس ولگاریس ج) پمفیگوس فولیاسه د) بولوس پمفیگوئید

یافتههای کاراکتریسـتیک **بولـوس پمفیگوئید** به قرار زیر نستند:

- ۱- تاولهای ساباپیدرمال غیرآکانتولیتیک
 - ٧- تاولها، سفت هستند.
- ۳- در داخل تاول های ساب اپیدرمال، انفیلتراسیون سلول های التهابی به ویژه ا**ئوزینوفیل** دیده می شود.
- ۴- در بررسی ایمنوفلورسانس، رسوب خطی IgG و کمپلمان در غشاء پایه اییدرم مشاهده می شود.
 - ۵- اتوآنتی بادی IgG برعلیه همی دسموزوم است.

الف (ب ج د)

• ۳۰- در بیوپسی از ضایعات پوستی خانم ۵۲ ساله، Subepidermal Bullae حاوی سلولهای التهابی حاد دیده می شود. کدام تشخیص محتمل تراست؟

(پرانترنی اسفند ۹۴ ـ قطب ۵ کشوری [دانشگاه شیراز]) الف) درماتیت هرپتی فرم ب) بولوس پمفیگوئید ج) پمفیگوس فولیاسه د) پمفیگوس ولگاریس

به پاسخ سئوالات ۲۸ و ۲۹ مراجعه شود.

الفاتاح

۳۱- در کدام بیماری زیبر رسوب آنتیبادی در محل غشاء پایه (تلاقی اپیدرم و درم) دیده میشود؟

(پرانترنی ۔اسفند ۸۲)

الف) درماتیت هرپتی فرم ب) پمفیگوس ولگاریس ج) بولوس پمفیگوئید د) پسوریازیس

به پاسخ سئوالات ۲۸ و ۲۹ مراجعه شود.

الفابع

درماتیت هرپتی فرم

۳۲- خانم ۳۰ سالهای با ضایعات کهیری و وزیکولر خارشدار در نواحی آرنجها و زانو مراجعه نموده است. در بررسی میکروسکوپی، تاول ساباپیدرمال همراه با تجمع نوتروفیل و فیبرین در قله پاپیهای درم مشهود است. در بررسی با میکروسکوپ الکترونی، رسوبات گرانولر LgA دیده میشود؛ کدام تشخیص مطرح است؟

(پراتترنی شهربور ۹۸ مقطب ۸ کشوری [دانشگاه کرمان]) الف) پمفیگوس فولیاسه ب) پمفیگوس ولگاریس ج) پمفیگوس تاولی د) درماتیت هرپتی فرم

🗉 درماتیت هرپتی فرم

- ●تعریف: یک بیماری تاولی اتوایمیون بوده که با وزیکولها و پاپولهای گروهی به شدت خارشدار تظاهر میابد.
- اپیدمیولوژی: در مردان و در دهه سوم و چهارم زندگی شایعتراست.
- بیماری همراه: درماتیت هرپتی فرم به طور شایع با
 بیماری سلیاک همراه بوده به طوری که ۸۰٪ از مبتلایان
 به درماتیت هرپتی فرم، دچار سلیاک هستند.
- پاتوژنز: آنتیبادیهای IgA با اندومیزیوم و ترانس
 گلوتامیناز بافتی، واکنش متقاطع دارند.
- تظاهرات بالینی: طایعات دو طرفه و قرینه بوده و اکثراً سطوح اکستانسور آرنج، زانو، بالای پشت و باتک را درگیر میکنند.

• يافته هاى ياتولوژيک

۱- در ابتـدا، تجمعات **نوتروفیلی** در **نوک پاپیلاهای درم** ایجاد شده که موجب **میکرو آبسههای کوچک** میشوند.

- ۲- محل تاولها، ساباییدرمال است.
- ۳- در ایمنوفلورسانس مستقیم، ر**سوب گرانولر IgA**در **نوک پاپیلاهای درم** دیده می شود.
- درمان: درماتیت هرپتی فرم همانند سلیاک به رژیم غذایی فاقد گلوتن پاسخ می دهد.

الف ب ع

۳۳- مرد ۲۲ ساله با سابقه حساسیت به گلوتن، با ضایعات خارش دار و پاپولر در سطوح اکستانسور دست محل تشکیل تاول در بیماری های مختلف. A) زیر لایه شاخی (Subcorneal): پمفیکوس فولیاسه، B) سوپرابازال: پمفیکوس ولکاریس، C) ساباپیدرمال: بولوس پمفیکوئید و درماتیت هرپتی فرم

و پا مراجعه کرده است. در بررسی ایمنوفلورسانس ضایعات، رسوب خطی IgA در رأس پاپیهای درمی دیده میشود. محتمل ترین تشخیص کدام است؟

(پرانترنی_شهریور ۹۹)

الف) عفونت هرپسی ب) بولوس پمفیگوئید ج) درماتیت هرپتیفرم د) پمفیگوس ولگاریس

به پاسخ سئوال ۳۲ مراجعه شود.

الفاب

۳۴- بیماری ۲۵ ساله به علت ضایعات پوستی خارشدار کهیر مانند با تاولهای متعدد در پشت و آرنج مراجعه کرده است. در سابقه وی اسهال مزمن وجود دارد. در بررسی میکروسکوپی ضایعات پوستی، تاولهای زیر اپیدرمی دیده میشود. محتمل ترین تشخیص کدام است؟

الف) اریتم مولتی فرم

ب) درماتیت هرپتی فرم

ج) پمفیگوس ولگاریس

د) درماتیت سبورئیک

به پاسخ سئوال ۳۲ مراجعه شود.

الفاسع

۳۵- در بررسی میکروسکوپی ضایعات وزیکولی ناحیه اکستانسور آرنج مرد۳۵ سالهای، میکرو آبسه در نوک درمال پیپیلا مشهود است. در ایمنوفلورسانس نیز تجمعات گرانولر IgA در همین منطقه وجود دارد. با توجه به موارد ذکر شده، محتمل ترین تشخیص کدام گزینه زیر میباشد؟ (برانترتی شهریور ۲۳ ـ قطب اکشوری [دانشگاه گیلان و مازندران!) الف) بولوس پمفیگوئید ب) درماتیت هرپتی فرم ج) پمفیگوس ولگاریس د) اپیدرمولیز بولوزا

به پاسخ سئوال ۳۲ مراجعه شود.

۳۶- در نمای میکروسکوپیک از ضایعات تاولی ساعد آقای ۳۰ سالهای، تاولهای ساب اپیدرمال با تجمع نوتروفیلها در قله پاپیهای درم دیده میشود. انتظار کدام نما را در ایمنوفلورسانس دارید؟

(پرانترنی شهریور 40 ـ قطب۳ کشوری [دانشگاه همدان و کرمانشاه]) الف) رسوب خطی IgA در نوک پاپیهای درم ب) رسوب گرانولار IgA در نوک پاپیهای درم ج) رسوب گرانولار C3 در نوک پاپیهای درم د) رسوب خطی C3 در نوک پاپیهای درم

به پاسخ سئوال ۳۲ مراجعه شود.

الفابع

۳۷- مرد ۳۱ ساله به علت سوء جذب و وجود پلاکها و وزبکولهای دو طرفه، قرینه و خارشدار برروی زانوها، آرنجها و باسن مراجعه می نماید. در بررسی میکروسکوپی از ضایعات پوستی، تجمعاتی از نوتروفیلها به صورت میکروآبسههای کوچک در راس پاپیهای درم مشهود است که در ایمنوفلورسانس مستقیم، رسوبات گرانولر IgA را نشان می دهند. کدامیک از موارد زیر محتمل ترین عامل به وجود آورنده سوء جذب در این بیمار می باشد؟ (پراترنی اسفند ۸۲) الف) اسپروی تروپیکال ب) بیماری سلیاک

به پاسخ سئوال ۳۲ مراجعه شود.

الفاوح

ضايعات خوشخيم وبدخيم اييتليومي

کراتوز سبورئیک

۳۸- مرد ۷۵ ساله ای به علت پلاک اگزوفیتیک گرد سکه ای شکل و قهوه ای تیره با سطح مخملی و گرانولر مراجعه میکند. در بررسی میکروسکوپی، متشکل از صفحات سلولهای کوچک بازالوئید حاوی پیگمان ملانین همراه با هیپرکراتوز و کیستهای کراتینی میباشد، یافته های بالینی و مورفولوژیک فوق با کدامیک از تشخیصهای زیر مطابقت دارند؟

(پرانترنی شهریور ۹۸ ـ قطب ۱۰ کشوری [دانشگاه تهران]) الف} ملانوم بدخیم ب) کراتوز آکتینیک ج) کراتوز سبورئیک د) BCC

■کراتوز سبورثیک

- اپیدمیولوژی: یک تومور اپیدرمی پیگمانته شایع
 است که بیشتر در افراد میانسال یا مسن رخ می دهد.
- مناطق شایع: این توده به صورت خود به خودی در مناطق زیر ایجاد می شود:
 - ۱- تنه (شایعترین محل درگیری)
- ۲- دستها، پاها، سرو گردن نیزممکن است درگیر شوند.
- پاتوژنن علت کراتوز سبورئیک، موتاسیون های اکتسابی در مسیرهای فاکتور رشد و به ویژه رسپتور فاکتور رشد نوع ۳ فیبروبلاستی (FGFR3) است.
- ایک نکته ای بسیار مهم: در بعضی موارد تعداد زیادی کراتوز سبورثیک رخ می دهد که به عنوان یک سندرم پارانئوپلاستیک تحت عنوان نشانه Lesser Trelet نامگذاری می شود.
- مورفولوژی: کراتوز سبورئیک به صورت پلاکهای گرد، اگزوفیتیک و سکهای شکل تظاهر می یابند که قطرشان از چند میلی مترتا چند سانتی متر متغیر است. این ضایعات به نظر می رسد روی پوست چسبیده اند (Stuck-on). سطح ضایعات مخملی و گرانولر بوده و رنگ آنها از زرد مایل به سفید تا قهوهای تیره متغیر می باشد.
- نمای میکروسکوپی: از صفحاتی از سلولهای یکنواخت (Monotonous) و کوچک تشکیل یافته اند که کاملاً شبیه به سلولهای بازال اییدرم طبیعی هستند.

Follow-up

- ۱ یافتههای پاتولوژیک دارزگیل به قرار زیر هستند: الف) هیپرپلازی اپیدرملی پاپیلوماتوز ب)کویلوسیتوز(واکوئله شدن سیتوپلاسم سلولها)، هالهای رنگ پریده در الحراف هستههای آلوده ج)گرانول های کراتوهالین
- ۲ پمفیگوس ولگاریس موجب درگیری پوست و مخاط شده و در گروه بیماری های تاولی قرار دارد. نکات مهم در پمفیگوس ولگاریس به قرار زیر است: الف) یافته پاتولوژیک اصلی، آکانتولیز است (آکانتولیز سویراابازال).
- ب) آنتی بادی IgG برعلیه دسموکلین ۱ و ۳ ایجاد می گردد.
- ج) در ایمنوفلورسانس، رسوبات بین سلولی IgG به شـکل تور ماهیگیری (Fishnet like) مشاهده میشود.
- ۳ افتراق پمفیگوس فولیاسه از پمفیگوس ولگاریس به قرار زیر است:
- الف) پمفیگوس فولیاسه معمولاً مخاط را درگیر نمیکند و فقط یوست درگیر است.
- ب) تاولها در پمفیگوس فولیاسه سطحی تربوده در لایه گرانولوزا و زیر لایه شاخی (Subcorneal) قرار دارند.
- ب یافته های کاراکتریستیک بولوس پمفیگوئید به قرار
 زیر هستند:
 - الف) تاولهای ساب اپیدرمال غیرآکانتولیتیک ب) تاولها، سفت هستند.
- ج) در داخل تاول های ساب اپیدرمال، انفیلتراسیون سـلول های التهابی به ویــژه اثوزینوفیل مشـاهده میشود.
- د) در بررسی ایمنوفلورسانس، رسوب خطی IgG و کمپلمان در غشاء پایه اپیدرم دیده میشود.
- ه) اتوآنتی بادی IgG برعلیه همی دسموزوم است.
- ۵ نکات مهم در درماتیت هریتی فرم به قرار زیر هستند: الف؛ با بیماری سلیاک ارتباط زیادی دارد.
- ب) تجمعات نوتروفیلبی و رسوب گرانولسر IgA در نوک پاپیلاهای درم دو یافته کاراکتریستیک یاتولوژیک آن هستند.

به پاسخ سئوال ۳۸ مراجعه شود.

الفابع

۰۴- ضایعه ای قهوه ای رنگ و برجسته بر روی شکم مرد ۶۷ ساله ای از ۳ ماه پیش ایجاد شده است. بعد از عمل جراحی در نمای میکروسکوپی پرولیفراسیون سلولهای شبیه لایه بازال با طرح رشدی اگزوفیتیک دیده می شود و پیگمان ملانین نسبتاً زیاد همراه با تشکیل کیستهای شاخی بین آنها موجود است. محتمل ترین تشخیص چیست؟

(دستياري _ فروردين ٩١)

الف) ملانوم بدخيم بن خال ملانوسيتيك

ج) کراتوز سبورئیک د) BCC

به پاسخ ستوال ۳۸ مراجعه شود.

الفابح

کراتوز آکتینیک

۴۱- آقای ۸۵ ساله با ضایعه خرمایی ـ قهوه ای رنگ، ۵ میلیمتری که در لمس خشن و مانند کاغذ سنباده است، مراجعه نموده است. در بررسی میکروسکوپی، آتیپی سلولی در بائین ترین لایه های اپی درم به همراه هیربلازی سلولهای بازال مشاهده می شود. در درم نیز الیاف الاستیک، ضخیم و آبی خاکستری است. لایه شاخی، ضخیم و باراکراتوز دارد. محتمل ترین تشخیص کدام است؟

الف) درماتیت سبورئیک ب) کراتوز سبورئیک ج) وروکا ولگاریس د) کراتوز آکتینیک

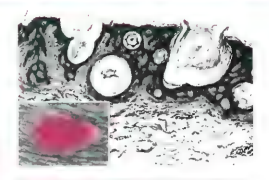
■كراتوز آكتينيك

 اپیدمیولوژی: این بیماری در افراد با پوست روشن شایع است. با بالارفتن سن و میزان برخورد با اشعه خورشید بروزآن افزایش پیدا میکند.

● مناطق درگیری: مناطقی که در معرض نور خورشید هستند از جمله صورت، بازو و پشت دست مناطق شایع درگیر هستند.

●شكل ضايعات

۱- قطر آن کمترازیک سانتیمتراست.



کراتوز سبورنیک به شکل یک ضایعه زیر، مومی و قهوه ای رقد (Stuck-on) رنگ است که به پوست چسبیده است است که به پوست های دربررسی میکروسکوپی، پرولیفراسیون منظم کراتینوسیتهای بازال دیده می شود که موجب ایجاد کیست های شاخی (Horn Cysts)

مقادیر متغیری از پیگمان ملانین در سلولهای بازالوئید وجود دارد که عامل رنگ قهوهای میباشد. هیپرکراتوز در سطح کراتوزهای سبورئیک رخ میدهد. دو یافته کاراکتریستیک کراتوز سبورئیک در نمای میکروسکویی عبارتند از:

۱- کیستهای شاخی (Horn Cysts): کیستهای کوچک مملو از کراتین

۲- کیستهای شاخی کاذب (Pseudo-horn Cysts): رشد رو به پائین کراتین به سمت توده اصلی

الفاب المال

۳۹- ضایعه پوستی پلاک مانند قهوه ای تا بنفش رنگ در سطح قدامی قفسه سینه خانمی ۵۰ ساله ایجاد گردیده که تحت نمونه برداری قرار میگیرد. در بررسی میکروسکوپی رشد سطحی (اگزوفیتیک) سلولهای شبه بازال اپیدرم با پیگمانتاسیون موضعی دیده میشود که لابه لای آنها کیستهای حاوی کراتین نیز وجود دارد. که لابه لای آنها کیستهای حاوی کراتین نیز وجود دارد.

الف) كارسينوم سلول بازال (BCC)

ب) كراتوز آكتينيك

ج) كارسينوم سلول سنگفرشي (SCC)

د) کراتوز سبورئیک

www.kaci.ir -

- ۲- رنگ ضایعه خرمایی _قهوهای یا قرمز است.
- ۳- درلمس شبیه به **کاغذ سنباده و خشن** میباشد.
- یافته های پاتولوژیک: آتیپی سلولی در قسمت تحتانی اپیدرم مشاهده می شود. همچنین هیپرکراتوز، پاراکراتوزو الاستوز آفتابی درم دیده می شود. آتیپی سلولی معمولاً با هیپریلازی سلول های بازال همراه است.
- سیرییماری: کراتوز آکتینیک یک ضایعه پیش بدخیم
 بوده که ممکن است به SCC In-situ

الفاباج

۴۲- دربیوپسی پلاک قرمز پشت دست یک کشاورز Sand paper-like ۷۵ ساله که دارای سطح زبر و Sand paper-like دارند. در قسمت تحتانی اپیدرم آتیبی سلولی همراه با هیپرپلازی سلولهای بازال و پاراکراتوز دیده میشود. در درم، Solar elastosis و ارتشاح متوسط سلولهای التهابی مزمن وجود دارد. یافتههای فوق با کدام تشخیص زیر مطابقت دارد؟

(پرانترنی اسفند ۹۶ ـ قطب ۱۰ کشوری [دانشگاه تهران]) الف) کراتوز آکتینیک ب) کراتوز سبورئیک ج) BCC د)

به پاسخ سئوال ۴۱ مراجعه شود.

۴۳-کدامیک از ضایعات زیر پیش ساز SCC پوست است؟ (برانترنی میان دوره _ تیر ۹۷)

الف) ليكن سيمپلكس مزمن

ب) كراتوز آكتينيك

ج) کراتوز سبورئیک

د) پروريگو ندولاريس

به پاسخ سئوال ۴۱ مراجعه شود.

الفابع

Actinic Keratosis - ۴۴ پیشساز کدامیک از تومورهای مهاجم پوستی زیر است؟ (دستیاری - اردیهشت ۹۷)

الف) Squamous Cell Carcinoma

- ت Basal Cell Carcinoma
- Sebaceous Carcinoma (ह
- د) Malignant Melanoma

به پاسخ سئوال ۴۱ مراجعه شود.



تومورهاي بدخيم اييدرمي

scc (o)

۴۵-کشاورز ۷۰ ساله ساکن منطقه کویری با زخم مزمن ورمیلیون لب تحتانی و درگیری غدد لنفاوی گردن مراجعه میکند؛ کدام تشخیص بیشتر مطرح میشود؟ (دستاری -اسفند ۸۶)

> الف) SCC ب) خال دیسپلاستیک ج) BCC د) لنفوم

■کارسینوم سلول سنگفرشی (SCC)

 تعریف: SCC یک تومور پوستی شایع در قسمتهای در معرض آفتاب در افراد مُسن است. شیوع بیماری در مردان بیشتر از زنان است.

• ریسک فاکتورها

- ۱- نور خورشید
- ۲-کارسینوژنهای صنعتی (قیر، روغنها)
 - ۳- زخمهای مزمن
 - ۴- اسکار سوختگی
 - ۵- آرسنیک
 - ۶- رادیاسیون یونیزان
- ۷- در بیماران دچار سرکوب ایمنی به ویژه در
 دریافتکنندگان پیوند، خطر SCC (به دلیل همراهی
 سرکوب ایمنی با عفونت HPV) بیشتر است.
- ۸- مبتلایان به گزرودرما پیگمانتوزوم به علت اختلال در ترمیم DNA ناشی از نور آفتاب در معرض SCC هستند.

 پاتوژنن در مواجهه با نور آفتاب، اشعه ماوراء بنفش موجب آسیب DNA کراتینوسیتها و موتاسیون می شوند. موتاسیون های شایع عبارتند از:

۱- موتاسيون TP53

۲- موتاسيون فعال ساز RAS

۳- موتاسیونهای کاهنده عملکرد رسپتورهای Notch و مورفولوژی: مشخصه SCCدرجا(In-Situ)،سلولهای به شدت آتیپیکی هستند که در تمام لایههای اپیدرم بافت میشوند.

آس یادآوری: در کارسینوم سلول سنگفرشی In-Situ برعکس کراتوز اکتینیک، سلولهای آتیپیک در تمام لایههای اپیدرم دیده می شوند.

● علائم بالینی: SCC In-Situ به شکل پلاکهای قرمزپوسته دهنده با حدود مشخص و ضایعات مهاجم به شکل ندولهای هیپرکراتوتیک تولیدکننده پوسته دیده می شوند.

سیربیماری: احتمال متاستاز به ضخامت ضایعه و میزان تهاجم آن به بافت زیرجلدی وابسته بوده و کمتراز ۱٪ از SCCها، هنگام تشخیص به غدد لنفاوی متاستاز دادهاند. در موارد زیر سیر SCC تهاجمی تر است:

۱- بر روی اسکار سوختگی ایجاد شوند.

۲- در زخم هایی که در معرض نور خورشید نبودهاند.

۳- در مکان های درونی بدن مثل اُروفارنکس، مری یا آنال ایجاد گردیده باشند.

الفابع

۴۶- در بررسی میکروسکوپی پلاک زخمی و پوستهریزی دهنده پیشانی مردی ۷۰ ساله، آشیانه های سلولهای سنگفرشی با آتیپی هستهای متوسط، فعالیت میتوزی قابل توجه و تشکیل ماده کراتینی مشاهده می شود، تمام موارد زیر در ارتباط با تومور فوق صحیح است، بجز: (پرانترنی اسفند ۱۹)

الف) یک ریسک فاکتور محیطی در ایجاد آن نور خورشید است.

ب) عمدتاً موتاسيون در محل ژن TP53 اتفاق مىافتد. ج) در مردان شايعتر از زنان است.

 د) عمدتاً در زمان تشخیص با متاستاز گسترده و درگیری غدد لنفاوی همراه است.

به پاسخ سئوال ۴۵ مراجعه شود.



BCC (O)

۴۷- آقای ۶۳ ساله با پاپول براق زخمی روی صورت مراجعه کرده است. در بررسی میکروسکوپی بیوپسی پوستی، رشد سلولهای بازوفیلیک با هستههای هیپرکروم به صورت Cords و Islands داخل ماتریکس استرومایی موسینوس دیده می شود. Cleft بین سلولهای توموری و استروما مشاهده می گردد. تشخیص محتمل کدام است؟ (پرانترنی میان دوره آذر ۴۸) الف) کارسینوم سلول سنگفرشی

ب) كارسينوم سلول بازال

ج) ملانوم بدخيم

د) کارسینوم متاستاتیک

BCC: BCC یک تومور پوستی با رشد کُند و شایعی
 بوده که به ندرت متاستاز میدهد.

 ریسک فاکتورها: اشعه خورشید مهمترین ریسک فاکتور BCCاست.

● اپیدمیولوژی: BCC شایعترین تومور بدخیم جهان است. این تومور دارای تهاجم موضعی (به استخوان) بوده ولی متاستاز بسیار نادر است.

● ژنتیک: BCC با اختلال در مسیر Hedgehog همراه است. موتاسیون در ژن PTCH1 در BCC مشاهده میگردد. همچنین موتاسیون در TP53 در انواع فامیلیال و اسپورادیک شایع است.

● تظاهرات بالینی: BCC به شکل پاپولهای مرواریدی که اکثراً با تلانژکتازی همراهی دارند، تظاهر پیدا میکند. بعضی از انواع BCC دارای پیگمان ملانین بوده، لذا شبیه به خالهای ملانوسیتی یا ملانوم هستند.

■ یافتههای پاتولوژیک: یافتههای پاتولوژیک BCC عبارتند از:

 ۱- جزایر یا طنابهایی از سلولهای بازوفیلیک با هستههای هیپرکروم

۲- ماتریکس فیبروتیک تا موسینی

 ۳- هسته های سلول های محیطی تومور در خارجی ترین لایه در یک امتداد قرار گرفته (نمای پرچینی

 $\mathcal{L}_{\mathcal{B}}$

[Palisading]) و از استروما جدا شده و یک شکاف به وجود می آورند.

۴- تومور از اپیدرم به سمت پائین به طرف درم پیشرفت میکند.

(الف بع د

۴۸- در بررسی آسیب شناسی ندول زخمی و تیره رنگ ناحیه پیشانی کشاورز ۶۵ سالهای، جزایر و نوارهای سلولهای کوچک با سیتوپلاسم کم و هستههای کروی شکل پررنگ دیده شده که در حاشیه جزایر سلولی نمای Palisading (پرچینی) ایجاد شده است. کدام تشخیص برای این ضایعه متحمل تراست؟

(پرانترنی اسفند ۹۷ - قطب ۹ کشوری [دانشگاه مشهد])

Squamous Cell Carcinoma (الف

Basal Cell Carcimoma

Malignant Melanoma (7

Seborrheic Keratosis (3

به پاسخ سئوال ۴۷ مراجعه شود.

(الف ب ع)

۴۹- مرد ۶۰ سالهای با پاپولهای زخمی روی صورت مراجعه کرده است. در بیوپسی به عمل آمده، تجمعات سلولهای بازوفیلیک با هسته هیپرکروماتیک به صورت طنابها و جزیرههایی داخل یک ماتریکس موسینوس در درم دیده می شود که هسته این سلولها به صورت پرچینی در حاشیه این تجمعات آرایش یافتهاند. در مورد این ضایعات تمام عبارات زیر صحیح هستند بجز:

(پرانترنی شهریور ۹۷ ـ قطب۳ کشوری [دانشگاه همدان و کرمانشاه]) الف) ممکن است در نمای میکروسکوپی در حاشیه تجمعات سلولی، شیار دیده شود.

ب) احتمال اشتباه شدن این ضایعات با ملانوما وجود دارد.

ج) این ضایعات در اصل یک تومور بدخیم بوده که مرتبط با نور خورشید است.

د) متاستاز به صورت زودرس در اکثر موارد دیده می شود.

در BCC، متاستاز به ندرت رخ می دهد. همچنین به یاسخ سئوال ۴۷ مراجعه شود.



خال دیسپلاستیک

۵۰- در کدامیک از ضایعات زیر احتمال بروز ملانوم بیشتر است؟ (بیانترنی اسفند ۸۱)

Blue Nevus (ب Halo Nevus (الف

Spitz's Nevus (2 Dysplastic Nevus (3

🗷 خالهای دیسیلاستیک

● انواع: خالهای دیسپلاستیک، ممکن است اسپورادیک یا فامیلیال باشند. انواع ارثی پیشساز ملانوم بدخیم بوده ولی احتمال تغییر بدخیمی در نوع اسپورادیک، کمتراست. در موارد اسپورادیک فقط در افرادی که ۱۰یا بیشتر خال دیسپلاستیک دارند، ریسک ملانوم افزایش می یابد.

• پاتوژنن موتاسیونهای فعالکننده RAS و RAS و RAS در خالهای دیس پلاستیک دیده می شود.

● مورفولوژی: خالهای دیسپلاستیک غالباً از خالهای اکتسابی بزرگتر (بزرگتر از ۵ میلی متر) بوده و ممکن است به صورت صدها ضایعه در بدن تظاهر یابند. این خالها دارای سطح سنگریزهای (Pebbly) و به شکل ماکول مسطح یا پلاک برجسته هستند. میزان پیگمان آنها متفاوت بوده و دارای حاشیه نامنظم هستند.

• ياتولوژي

۱- وجود آشیانه هایی از سلول های خال در اپیدرم ۲- جایگزینی سلول های خال به جای لایه سلول های بازال طبیعی در محل اتصال درم به اپیدرم که به آن هیبریلازی لنتیگوگفته می شود.

 ۳- آتیبی سلولی که به شکل هستههای با حدود نامنظم، زاویه دار و هیپرکرومازی تظاهر می یابد.

۴- باندهای فیبروزه موازی کاراکتریستیک



الف) ارتشاح لنفوسيتي ب) رشد افقي

ج) آتیپی سلولی د) رشد عمودی

■ ملانوم: ملانوم نسبت به BCC و SCC، شیوع کمتری دارد ولی کشنده تراست.

- ريسک فاکتورها
 - ۱- آفتاب
- ۲- استعداد ژنتیکی (۱۰-۵٪) مثل افراد مبتلا به سندرم
 خال دیسپلاستیک خانوادگی
 - ٣- پوست روشن
- ژنتیک: موتاسیونهای موجود در مراحل مختلف پیشرفت ضایعه ملانوسیتی به ترتیب عبارتند از:
 - ۱- موتاسیون در BRAF و با شیوع کمتر RAS
 - ۲- جهشهای فعالکننده بیان تلومراز
- ۳- فقدان (P16) CDKN2A، در این مرحله رشد
 عمودی آغاز می شود.
- ۴- فقدان TP53 و PTEN، در این مرحله متاستاز رخ میدهد.
 - مراحل رشد ملانوم
- ۱- گسترش جانبی ملانوم: در این مرحله گسترش جانبی ملانوسیتها در امتداد پیوستگاه درم و آپیدرم دیده می شود (هیپرپلازی لنتیگو و خال مرکب لنتیگو).
- ۲- رشد شعاعی ملانوم: نشانگر رشد افقی درون اپیدرم
 (ملانوم درجا) است. اغلب طولانی مدت بوده و تهاجم و متاستاز دیده نمی شود.
- ۳- رشد عمودی ملانوم: باگذشت زمان رشد عمودی هم اضافه می شود که به شکل نفوذ به لایه های عمقی تر درم است. اغلب این مرحله به شکل یک ندول در ضایعهای که قبلاً مسطح بوده تظاهر می یابد. توانایی متاستاز در این مرحله آغاز می شود (۱۰۰٪ امتحانی).
- آوجه: مرحله رشد عمودی (ضخامت Breslow) و میزان فعالیت میتوزی به شدت با میزان بقا مرتبط است.

• مورفولوژی: در گزارش لام پاتولوژی ملانوم موارد زیر گزارش میشوند:

- ۱- سلولهای ملانومی بزرگتر از سلولهای خال هستند. ۲- هسته سلولهای ملانومی، بزرگ و دارای حاشیه نامنظم هستند.
- ۳- کروماتین هسته به شکل تودهای در گوشهای از غشاء هسته قرار دارد.
 - ۴- هستک واضح شرابی رنگ ائوزینوفیلیک
- ۵- سلولهای بدخیم در تمام لایههای اپیدرم رشد میکنند که به آن گسترش پاژتوئید (Pagetoid Spread)
 گفته می شود.
- ●علائم بالینی: از نظر بالینی ملانوم پوست معمولاً بدون علامت است؛ اگرچه خارش ممکن است یک تظاهر اؤلیه باشد. مهمترین نشانه بالینی ملانوم، تغییر در رنگ یا اندازه یک ضایعه پیگمانته است. ملانوم برخلاف ضایعات خوش خیم، رنگهای بسیار متفاوتی داشته و ممکن است به رنگهای قهوهای، سیاه، قرمز، آبی تیره و خاکستری دیده شود. حاشیه ملانوم، نامنظم و اغلب (کنگرهدار) است.
 - علائم هشداردهنده باليني ملانوم
 - ۱- بزرگ شدن خالی که از قبل وجود داشته
 - ۲- ایجاد خارش یا درد در یک خال قدیمی
 - ۳- ایجاد ضایعه پیگمانته جدید در دوران بزرگسالی
 - ۴- نامنظمی حاشیه یک ضایعه پیگمانته
 - ۵- تنوع رنگ در ضایعه پیگمانته
- وجه: این اصول به صورت الفبای ملانوم بیان می شوند:
 - ۱- عدم تقارن (Asymmetry)
 - ۲- حاشیه (Border)
 - ۳- رنگ (Color)
 - ۴- اندازه (Diameter)
 - ۵- تغییر (Evolution) (تغییر خال از قبل موجود)

الفابع

۵۲-کدامیک از موارد زیر تعیینکننده رفتار بیولوژیک ملانوم در یوست است؟

(*پرانترنی شهریور ۹۴ ـ قطب ۵ کشوری [دانشگاه شیراز])* الف) ارثی بودن تومور

- ب) حذف ژن P53 در تومور
- ج) ماهیت و وسعت رشد عمودی تومور
 - د) تغییر رنگ و اندازه تومور

 $\mathcal{L}_{\mathcal{B}}$

توانایی ایجاد متاستاز از زمان رشد عمودی آغاز میشود؛ لذا رشد عمودی ملانوم نقش مهمی در پیش آگهی و متاستاز دارد (۱۰۰٪ امتحانی).

(الف (ب ح د

۵۳ - در بررسی ضایعه پیگمانته بازوی آقای ۶۰ ساله، تشخیص ملانوم بدخیم مطرح می شود. کدامیک از خصوصیات زیر رفتار بیولوژیک تومور را بهتر توصیف می کند؟ (پرانترنی شهریور ۹۴ - قطب ۱۰ کشوری ادانشگاه تهران!) الف) فیبروز ب) ارتشاح لنفوسیتی

ج) آتیپی سلولی د) رشد عمودی

به پاسخ سئوال ۵۳ مراجعه شود.

(الف ب ج

۵۴-کدام مورد زیر قویاً با رفتار بیولوژیک بدتر ملانوم مرتبط است؟

(پرانترنی اسفند ۹۷ _قطب ۳ کشوری [دانشگاه همدان و کرمانشاه])

Cherry red eosinophilic nucleoli (الف)

ب) Breslow thickness

Melanin Pigmentation (

Pagetoid spread of malignant cells (3

۲ عاملی که بر روی پیش آگهی ملانوم تأثیر دارند، عبارتند از:

۱- افزایش ضخامت به شـدت موجب **بدتر**شـدن رفتار بیولوژیک ملانوم میشود (**ضخامت Breslow**)

۲- فعالیت میتوزی

الف ب ج د

Follow up

۱ نکات برجسته در کراتوز سبورثیک، عبارتند از:
 الف) به شکل پلاکهای گرد اگزوفیتیک بوده که به پوست چسبیدهاند (Stuck-on).

ب) وجود سلولهای بازالوئید حاوی ملانین ج)کیســــتهای کراتینــی که به آنهاکیســـتهای شاخی (Horn-Cysts)گفته می شود.

۲ کراتوز آکتینیک یک ضایعه پیش بدخیم برای SCC بوده که دارای ویژگیهای زیر است:

الف) در لمس شبیه به کاغذ سنباده و خشن است. ب) آتیپی سلولی در قسیمت تحتانی اپیدرم مشاهده می شود.

ج) هیپرکراتوز، پاراکراتوز، الاستوز آفتابی درم یافتههای پاتولوژیک اصلی هستند.

۳ نکات مهم در SCC عبارتند از:

- نور خورشید موجب آسیب DNA کراتینوسیتها میشود.
- بـه شـکل پـلاک و ندول هـای پوسـته ریـزو هیبرکراتوتیک (Keratin Pearls) تظاهر می یابد.
- در مـواردی کـه بـر روی اسـکار سـوختگی و زخمهایی کـه در معرض نور خورشـید نبودهاند و مکانهـای درونی (مثل أروفارنکـس، مری و آنال) ایجاد می شوند، تهاجمی تر هستند.
- موتاسیون TP53 و Notch به طور شایع در SCC دیده می شود.

۴ نکات مهم در BCC، عبارتند از:

- متاستاز در آن **نادر**است.
- موتاسیون در ژن PTCH1 یا TP53 ممکن است وجود داشته باشد.
- در گزارش لام پاتولوژی، سلولهای بازوفیلیک با هسته هیپرکروم، ماتریکس فیبروتیک یا موسینی و نمای پرچینی (Palisading) هسته ها وجود دارد.
- ۵ خالهای دیسپلاستیک (به ویژه نوع خانوادگی) پیشساز ملانوم هستند.
- ۶ ملانوم نسبت به BCC و SCC شیوع کمتری داشته ولی کشنده تراست.
- ۷ با ایجاد رشد عمودی ملانوم، توانایی متاستاز
 ایجاد می گردد.
- ۸ دو عامل مؤثر در پیش آگهی ملانوم، عبارتند از: الف) افزایش ضخامت به شدت موجب بدتر شدن رفتار بیولوژیک ملانوم می شود (ضخامت Breslow).

ب) فعالیت میتوزی